

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10165180 A

(43) Date of publication of application: 23 . 06 . 98

(51) Int. CI

C12N 15/09 C07H 21/04 C12N 1/21 C12P 13/08

//(C12N 15/09 , C12R 1:15), (C12N 1/21 , C12R 1:15), (C12P 13/08

C12R 1:15)

(21) Application number: 08325658

(71) Applicant:

AJINOMOTO CO INC

(22) Date of filing: 05 . 12 . 96

(72) Inventor:

HAYAKAWA ATSUSHI SUGIMOTO MASAKAZU YOSHIHARA YASUHIKO **NAKAMATSU WATARU**

(54) PRODUCTION OF L-LYSINE

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new DNA comprising aspartokinase gene free from feed back inhibition containing by L-lysine, etc., and diaminopimelic acid decarboxylase gene and improved in L-lysine-producing ability of a coryneform bacterium.

SOLUTION: This new recombinant DNA contains a DNA sequence coding aspartokinase, in which feed back inhibition is substantially released by L-lysine and

L-threonine and a DNA sequence coding diaminopimelic acid decarboxylase and can autonomously replicate in a coryneform bacterium cell. L-Lysine producing ability and growth rate can be improved by transducing the DNA into coryneform bacterium and L-lysine can efficiently be obtained by culturing the bacterium in a suitable culture medium. The recombinant DNA is obtained by connecting a DNA sequence coding a variant aspartokinase and a DNA sequence coding diaminopimelic acid decarboxylase to a vector DNA.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-165180

(43)公開日 平成10年(1998)6月23日

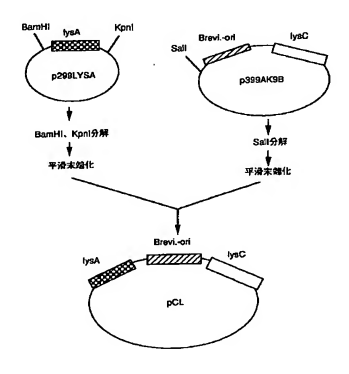
(51) Int.Cl. ⁸	識別記号		FΙ			
C 1 2 N 15/09	ZNA		C12N 1	5/00	ZNAA	
C07H 21/04			C07H 2	1/04	В	
C 1 2 N 1/21			C12N	1/21		•
C 1 2 P 13/08			C12P 13	3/08	Α	
// (C12N 15/09	ZNA					
" (01211 15,15		審查請求	未請求 請求項	質の数9 OI	(全38頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顏平8-325658		(71)出顧人	000000066 味の森株式:	会社	
(22) 出願日	平成8年(1996)12月5日			東京都中央	区京橋1丁目15	番1号
			(72)発明者			
				神奈川県川	崎市川崎区鈴木	町1-1味の素
•				株式会社生	金技術研究所内	
			(72)発明者			^ A - '
				神奈川県川	崎市川崎区鈴木	町1-1味の素
				株式会社生	奎技術研究所内	
			(72)発明者			
				神奈川県川	畸市川崎区鈴木	町1-1味の素
				株式会社生	産技術研究所内	
			(74)代理人	弁理士 - 遠	山 勉 (外2	名)
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 L-リジンの製造法

(57)【要約】

【課題】 コリネ型細菌のLーリジン生産能及び生育速度を改善する。

【解決手段】 ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列、及びジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼをコードするDNA配列が増強されたコリネ型細菌を、好適な培地で培養し、該培養物中にLーリジンを生産蓄積せしめ、該培養物からLーリジンを採取する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼをコードするDNA配列と、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列とを含み、コリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な組換えDNA。

【請求項2】 前記Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼが、コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼであり、 α サブユニットではN末端から279番目のアラニン残基がアラニン以外かつ酸性アミノ酸以外のアミノ酸残基に、 β サブユニットでは30番目のアラニン残基がアラニン以外かつ酸性アミノ酸以外のアミノ酸残基に変化した変異型アスパルトキナーゼである請求項1記載の組換えDNA。

【請求項3】 ジアミノビメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列が、配列表配列番号12に示すアミノ酸配列又はこれと実質的に同一のアミノ酸配列をコードする請求項1記載の組換えDNA。

【請求項4】 ホスホエノールピルピン酸カルボキシラーゼをコードするDNA配列をさらに含む請求項1記載の組換えDNA。

【請求項5】 Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼを保持し、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列が増強されたコリネ型細菌。

【請求項6】 請求項1記載の組換えDNAが導入されたことにより形質転換された請求項5記載のコリネ型細菌。

【請求項7】 さらに、ホスホエノールビルビン酸カル 30 ボキシラーゼをコードするDNA配列が増強された請求 項5 記載のコリネ型細菌。

【請求項8】 請求項4記載の組換えDNAが導入されたことにより形質転換された請求項7記載のコリネ型細菌。

【 間求項9 】 間求項6~8のいずれか一項に記載のコリネ型細菌を好適な培地で培養し、該培養物中にLーリジンを生成蓄積せしめ、該培養物からLーリジンを採取することを特徴とするLーリジンの製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アミノ酸などの発酵生産に用いられているコリネ型細菌に遺伝子操作の手法を用いて改変を加え、該微生物を培養することによる L-リジンの製法に関する。

[0002]

【従来の技術】飼料添加物として用いられているL-リジンは通常、コリネ型細菌のL-リジン生産変異株を使って発酵法により生産されている。現在知られている種々のL-リジン生産菌はコリネ型細菌の野生株の人工変 50

異により作られている。一方、コリネ型細菌において、 菌体内で自律増殖可能でかつ、薬剤耐性マーカー遺伝子 を有するベクタープラスミド(米国特許第4514502号参 照)、遺伝子の菌体への導入方法(特開平2-207791号 等)が開示されており、これらの技術を用いたLースレ オニンまたはLーイソロイシン生産菌育成の可能性が開 示されている(米国特許第4452890号、及び米国特許第4 442208号参照)。また、Lーリジン生産菌育成に関して も、ベクタープラスミドにLーリジン生合成に関与する 遺伝子を組み込み、菌体内で増幅させる技術(特開昭56 -160997号などがある)が知られている。

【0003】Lーリジン生合成遺伝子としては、例えば、ジヒドロジピコリン酸レダクターゼ遺伝子 (特開平7-75578) やジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ遺伝子 (Ishino, S. et al., Nucleic Acids Res., 15, 3917 (1987)) のように、Lーリジン生合成に関与する遺伝子をクローニングした例や、ホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼ遺伝子 (特開昭60-87788)、ジヒドロジピコリン酸シンターゼ遺伝子 (特公平6-55149)、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼ遺伝子 (特開昭60-6294) のように、遺伝子の増幅がLーリジン生産性に影響を与える例が知られている。

【0004】また、Lーリジン生合成に関与する酵素のうち、野生型ではフィードバック阻害を受ける酵素について、フィードバック阻害が解除された変異を有する酵素遺伝子を導入してLーリジン生産性を向上させた例も知られている。このような遺伝子として具体的には、アスパルトキナーゼ遺伝子(W094/25605国際公開パンフレット)等が知られている。

30 【0005】上記のように、Lーリジン生合成遺伝子の増幅、あるいは変異遺伝子の導入によって、一定の成果が得られている。例えば、リジン及びスレオニンによる協奏阻害が解除された変異型アスパルトキナーゼ遺伝子を保持するコリネ型細菌は、Lーリジンを著量(約25g/L)生産する。但し、該細菌は、変異型アスパルトキナーゼ遺伝子を保持しない細菌と比較して生育速度が低下する。また、変異型アスパルトキナーゼ遺伝子を開入することによってLーリジン生産性が向上するとの報40 告(Applied and Environmental Microbiology 57(6), 1746-1752 (1991)) もある。但し、概細菌は、生育速度が一層低下する。

【0006】一方、L-リジン生合成遺伝子の増強により生育の改善が図られた例は報告されていない。また、コリネ型細菌においては、L-リジン生合成遺伝子を複数個組み合わせ、生育を抑制せずにL-リジン収率の大幅な改善に成功した例は知られていないのが現状である

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記観点か

らなされたものであり、コリネ型細菌においてL-リジン生合成遺伝子を複数個組み合わせて増強し、生育を抑制せずにL-リジン収率を改善することを課題とする。 微生物を用いた物質の発酵生産を行なう場合、投入した原料に対する目的物質の収率と並んで、生産速度は極めて重要な因子であり、設備当りの生産速度を上げることにより目的物質を大幅に安価に製造することが出来る。 そのため、発酵収率と生産速度を両立させることは工業的に極めて重要である。本発明は、コリネ型細菌を用いたL-リジンの発酵生産を行なうに当たり、以上の様な課題の解決方法を提示するものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、コリネ型細菌において、Lーリジン及びLースレオニンによる協奏阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼをコードするDNA配列と、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列とを併せて増強することにより、これらを単独で増強した場合と比べ、生育が改善され、Lーリジン生産速度を向上させることができ、更にホスホエノールピルピン酸カルボキシラーゼをコードするDNA配列を増強することにより、Lーリジン生産速度を一層向上できることにある。

【0009】すなわち本発明は、Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼをコードするDNA配列、及びジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列を含み、コリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な組換えDNAである。また、上記各DNA配列に加えてホスホエノールビルビン酸カルボキシラーゼをコードするDNA配列をさらに含む組換えDNAを提供する。

【0010】また、本発明は、Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼを保持し、さらにジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNAが増強されたコリネ型細菌を提供する。さらに、このコリネ型細菌において、さらにホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼをコードするDNAが増強されたコリネ型細菌を提供する。

【0011】さらに本発明は、上記のいずれかのコリネ型細菌を好適な培地で培養し、該培養物中にLーリジンを生産蓄積せしめ、該培養物からLーリジンを採取することを特徴とするLーリジンの製造法を提供する。以下、アスパルトキナーゼを「AK」、AKをコードする遺伝子を「lysC」、Lーリジン及びLースレオニンによる協奏阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼを「変異型AK」、変異型AKをコードする遺伝子を「変異型lysC」ともいう。また、ジアミノピメリン酸デカルポキシラーゼを「DDC」、DDCをコードする遺伝子をlysA、ホスホエノールピルピン酸カルポキシラーゼを「PEPC」、PEPCをコードする遺伝子を「ppc」

ともいう。

【0012】尚、本発明においてコリネ型細菌とは、バージーズ・マニュアル・オブ・デターミネイティブ・バクテリオロジー (Bergey's Manual of Determinative B acteriology) 第8版599頁 (1974) に定義されている一群の微生物であり、好気性、グラム陽性、非抗酸性、胞子形成能を有しない桿菌であり、コリネバクテリウム属細菌、及び従来プレビバクテリウム属に分類されていたが現在コリネバクテリウム属菌として統合されたプレビバクテリウム属細菌、さらにコリネバクテリウム属細菌と非常に近縁なプレビバクテリウム属細菌を含む。

4

[0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 <1>本発明に用いられるL-リジン生合成遺伝子の取 得

本発明に用いるLーリジン生合成遺伝子は、DNA供与体である細菌から染色体DNAを調製し、プラスミドベクター等を用いて染色体DNAライブラリーを作製し、このライブラリーから所望の遺伝子を保持する株を選択し、選択された株からその遺伝子が挿入された組換えDNAを回収することによって得られる。本発明に用いるLーリジン生合成遺伝子のDNA供与体としては、所望のLーリジン生合成遺伝子がコリネ型細菌細胞中で機能する酵素タンパク質を発現するものであれば、特に制限されないが、コリネ型細菌が好ましい。

【0014】コリネ型細菌由来のlysC、lysA及びppc遺伝子は、いずれも配列が知られているので、ポリメラーゼチェインリアクション法(PCR: polymerase chain reaction; White, T. J. et al; Trends Genet. 5, 185 (1989)参照)によって増幅することにより取得することができる。以下に、本発明に用いる各Lーリジン生合成遺伝子を取得する方法を例示する。

【0015】(1)変異型lysCの取得

変異型lysCを含むDNA断片は、AK活性に対するL-リジン及びレースレオニンによる相乗的なフィードバッ ク阻害が実質的に解除された変異株から調製することが できる(W094/25605国際公開パンフレット)。このよう な変異株は、例えば、コリネ型細菌野生株に、通常の変 異処理法、紫外線照射またはN-メチル-N'-ニトロ -N-ニトロソグアニジン (NTG) 等の変異剤処理を 施し、変異処理した細胞群の中から取得することができ る。AK活性の測定は、Miyajima,R et al:The Journal of Biochemistry(1968),63(2),139-148に記載される方 法を用いることができる。このような変異株として、ブ レビバクテリウム・ラクトファーメンタム (Brevibacte rium lactofermentum) 野生株ATCC13869株(現在の名称 は、コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacteri um glutamicum)に変更されている) より変異処理により 誘導されたL-リジン生産菌AJ3445 (FERM P-1944) が 最も好ましいものとして挙げられる。

20

【0016】また、変異型lysCは、野生型lysCを含むプラスミドDNAをインビトロ変異処理することによっても得られる。さらに、AKのLーリジン及びLースレオニンによる相乗的なフィードバック阻害を解除する変異が具体的に知られている(W094/25605国際公開パンフレット)ので、この情報に基づいて部位特異的変異法等により、野生型lysCから調製することもできる。

【0017】コリネ型細菌から1ysCを単離するには、例えば、斎藤、三浦の方法 (H. Saitoand K. Miura Bioche m. Biophys. Acta, 72,619,(1963)) 等により染色体DN Aを調製し、ポリメラーゼチェインリアクション法 (PCR: polymerase chain reaction; White, T. J. et al; Trends Genet. 5,185(1989)参照) により、1ysCを増幅することによって行うことができる。

【0018】DNAプライマーとしては、例えば、コリネバクテリウム・グルタミカムにおいて既知となっている配列(Molecular Microbiology(1991),5(5),1197-1204, Mol. Gen. Genet. (1990)224,317-324参照)を基にして、lysCをコードする約1643bpの領域を増幅すべく、配列表配列番号1及び配列番号2に示す塩基配列を有する23mer及び21merの一本鎖DNAが挙げられる。DNAの合成はApplied Biosystems社製DNA合成機 model 380Bを使用し、ホスホアミダイト法を用いて(Tetrahedron Letters(1981),22,1859参照)常法に従って合成できる。PCR反応は、宝酒造(株)製DNAサーマルサイクラーPJ2000型を用い、TaqDNAポリメラーゼを用い、供給者により 指定された方法に従って行うことができる。

【0019】PCR法により増幅されたlysCは、E. coli及び/又はコリネ型細菌の細胞内において自律複製可能なベクターDNAに接続して組換えDNAを開製し、これをE. coli細胞に導入しておくと、後の操作がしやすくなる。E. coli細胞内において自律複製可能なベクターとしては、プラスミドベクターが好ましく、宿主の細胞内で自立複製可能なものが好ましく、例えば pUC19、pUC18、pBR322、pHSG299、pHSG399、pHSG398、RSF1010等が挙げられる。

【0020】また、これらのベクターにコリネ型細菌中でプラスミドを自律複製可能にする能力をもつDNA断片を挿入すると、E. coli及びコリネ型細菌の両方で自律複製可能ないわゆるシャトルベクターとして使用することができる。このようなシャトルベクターとしては、以下のものが挙げられる。尚、それぞれのベクターを保持する微生物及び国際寄託機関の寄託番号をかっこ内に示した。

[0021]

pHC4 エジェリヒア・コリAJ12617 (FERM BP-3532)
pAJ655 エジェリヒア・コリAJ11882 (FERM BP-136)
コリネハ・クテリウム・ク・ルクミカムSR8201 (ATCC39135)
pAJ1844 エジェリヒア・コリAJ11883 (FERM BP-137)
コリネハ・クテリウム・ク・ルクミカムSR8202 (ATCC39136)

pAJ611 エシェリとア・コリAJ11884 (FERM BP-138)

pAJ3148 コリネハ' クテリウム・ク' ルクミカムSR8203 (ATCC39137)

6

pAJ440 ^ fnx · x ' 7' ffxAJ11901 (FERM BP-140)

【0022】これらのベクターは、寄託微生物から次のようにして得られる。対数増殖期に集められた細胞をリゾチーム及びSDSを用いて溶菌し、30000×gで遠心分離して溶解物から得た上澄液にポリエチレングリコールを添加し、セシウムクロライドーエチジウムプロマイド平衡密度勾配遠心分離により分別精製する。

【0023】E. coliにプラスミドを導入して形質転換するには D.M. Morrisonの方法 (Methods in Enzymolog y, 68, 326, 1979) あるいは受容菌細胞を塩化カルシウムで処理してDNAの透過性を増す方法 (Mandel, M. and Higa, A., J. Mol., Biol., 53, 159(1970)) 等により行うことができる。上記のようにしてAK野生株からlysCを単離すれば野生型lysCが得られ、AK変異株からlysCを単離すれば変異型lysCが得られる。

【0024】野生型lysCを含むDNA断片の塩基配列の一例を、配列表配列番号3に示す。この塩基配列より推定される野生型AKタンパク質の α サプユニットのアミノ酸配列をDNA配列と同時に配列表の配列番号4に、アミノ酸配列のみを配列番号5に示す。また、DNA塩基配列より推定される野生型AKタンパク質の β サプユニットのアミノ酸配列をDNAと同時に配列表の配列番号6に、アミノ酸配列のみを配列番号7に示す。尚、各サプユニットとも、開始コドンにGTGが用いられており、対応するアミノ酸をメチオニンと表記しているが、これは、メチオニン、バリン、またはフォルミルメチオニンを表すものである。

30 【0025】本発明に用いる変異型lysCとしては、L-リジン及びL-スレオニンによる相乗的なフィードバック阻害が解除されたAKをコードするものであれば特に制限されないが、野生型AKのアミノ酸配列において、αサプユニットではN末端から279番目のアラニン残基に、βサプユニットでは30番目のアラニン残基に、βサプユニットでは30番目のアラニン残基に、βサプユニットでは30番目のアラニン残基に変化する変異が挙げられる。ここで、野生型AKのアミノ酸配列としては、具体的にはαサプユニットでは配列表配列表配列番号5に示すアミノ酸配列が、βサプユニットでは配列表配列表配列番号7に示すアミノ酸配列が挙げられる。

【0026】また、上記のアラニン以外かつ酸性アミノ酸以外のアミノ酸残基として好ましいものは、スレオニン残基、アルギニン残基、システイン残基、フェニルアラニン残基、プロリン残基、セリン残基、チロシン残基及びバリン残基が挙げられる。尚、置換されるアミノ酸残基に対応するコドンは、そのアミノ酸残基をコードするものであれば種類は特に問わない。また、菌種や菌株の違いにより保持する野生型AKのアミノ酸配列がわずかに相異するものがあると予想される。このような酵素

50

の活性に関与しない1又は2以上の位置での1又は2以 上のアミノ酸残基の置換、欠失あるいは挿入等による変 異を有するAKも本発明に使用することができる。この ような自然変異を有するAKをコードするDNAは、A Kを保持する微生物細胞から、例えば配列表の配列番号 3に記載の塩基配列の少なくとも一部を有するDNAと ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA を単離することによって、取得され得る。ここでいう 「ストリンジェントな条件」とは、いわゆる特異的なハ イブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成 されない条件をいう。この条件を明確に数値化すること は困難であるが、一例を示せば、相同性が高いDNA同 士、例えば90%以上の相同性を有するDNA同士がハ イブリダイズし、それより相同性が低いDNA同士がハ イブリダイズしない条件、あるいは温度が完全にマッチ したハイブリッドのTm~ (Tm-30) ℃、好ましく はTm~ (Tm-20) ℃の範囲で、かつ1×SSC、 好ましくは0.1×SSCに相当する塩濃度でハイブリ ダイズする条件が挙げられる。

【0027】さらに、AK活性、及びL-リジン及びL ースレオニンによる相乗的なフィードバック阻害の解除 に実質的に影響のない限り、他の1又は2以上のアミノ 酸の置換、欠失あるいは挿入等による人工変異を有する AKも使用できる。このような人工変異を有するAKを コードするlysCは、例えば部位特異的変異法によって、 特定の部位のアミノ酸が置換、欠失、あるいは挿入され るように塩基配列を改変することによって得られる。ま た、このような変異を有するlysCは、従来知られている 突然変異処理によっても取得され得る。突然変異処理と しては、lysCを含むDNAをヒドロキシルアミン等でイ ンビトロ処理する方法、及びlysCを含むDNAを保持す る微生物を、紫外線照射またはN-メチルーN'ーニトロ -N-ニトロソグアニジン(NTG)もしくは亜硝酸等の通 常人工突然変異に用いられている変異剤によって処理す る方法が挙げられる。変異処理した後、変異処理された DNA又は変異処理された微生物から、これらがコード し又は産生するAKがAK活性を保持し、かつ、AKの アミノ酸配列が変異したものを選択することによって、 変異を導入することができる位置、又は変異が生じた位 置を決定することができる。導入される変異の位置は、 AK活性及びフィードバック阻害の解除に実質的に影響 のない限り、特に制限されない。また、導入される変異 の数は、タンパク質の立体構造における変異されるアミ ノ酸の位置や種類によっても異なり、AK活性及びフィ ードバック阻害の解除に実質的に影響のない限り、特に 制限されないが、通常、 $1 \sim 2~0$ 個、好ましくは $1 \sim 1$ 0個である。

【0028】ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム野生型株であるAJ12036株 (FERMBP-734) に変異型1ys Cプラスミドp399AK9Bを導入した株AJ12691は、1992 年4月10日に通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(郵便番号305日本国茨城県つくば市東一丁目1番3号)に受託番号FERM P-12918として寄託され、1995年2月10日にブダペスト条約に基づく国際寄託に移管され、FERMBP-4999の受託番号で寄託されている。

8

【0029】 (2) lysAの取得

lysAを含むDNA断片は、コリネ型細菌染色体からPCR により調製することができる。DNA供与菌としては特 に制限されないが、プレビバクテリウム・ラクトファー メンタムATCC13869株が挙げられる。コリネ型細菌にお いては、lysAはargS(アルギニルーtRNAシンターゼ遺伝 子)とともにオペロンを形成しており、argSの下流に1y sAが存在している。lysAの発現は、argSの上流にあるプ ロモーターによって調節を受ける (Journal of Bacteri ology Nov., 7356-7362 (1993)参照)。これらの遺伝子 の塩基配列は、コリネバクテリウム・グルタミカムにお いて既知であり (Molecular Microbiology 4(11), 1819 -1830 (1990), Molecular and General Genetics 212, 112-119 (1988)参照)、これを基にしてPCR用DNAプライ マーを調製することができる。このようなDNAプライマ ーとして具体的には、配列表の配列番号8 (Molecular Microbiology 4(11), 1819-1830 (1990)に記載されてい る塩基配列において塩基番号11~33に相当する)及 び配列番号9 (Molecular and General Genetics 212, 112-119 (1988)に記載の塩基配列において塩基番号13 70~1392に相当する)に示す塩基配列を有する各 々23merのDNAが挙げられる。DNAの合成、PCR反 応、得られたlysAを含むプラスミドの調製等は、前記の lysCの場合と同様にして行うことができる。

【0030】後記実施例では、lysAを増強するために、 プロモーター、argS及びlysAを含むDNA断片を用いた . が、argSは本発明に必須ではなく、lysAがプロモーター の直下に連結されたDNA断片を用いてもよい。 argS及 びlysAを含むDNA断片の塩基配列及びこの配列がコー ドすると予想されるアミノ酸配列の一例を配列番号10 に示す。また、argSがコードするアミノ酸配列の一例を 配列番号11に、lysAがコードするアミノ酸配列の一例 を配列番号12に示す。本発明には、このアミノ酸配列 をコードするDNA断片の他、配列番号12に示すアミ ノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列、すなわちDD C活性に実質的に影響がない限り、1又は2以上の位置 での1又は2以上のアミノ酸の置換、欠失あるいは挿入 等による変異を有するアミノ酸配列をコードするDNA 断片も同様に使用できる。このような自然変異又は人工 変異を有するlysAは、前記のAK活性、及びL-リジン 及びレースレオニンによる相乗的なフィードバック阻害 の解除に実質的に影響のない変異を有するAKをコード するDNAと同様にして取得することができる。

【0031】 (3) ppcの取得

*に、PEPCのコード領域の上流に適当なプロモーターを連結したものを使用することもできる。このようなプロモーターとしては、lysCのプロモーター、E. coli由来のtacプロモーター、trcプロモーター等が挙げられ

10

【0034】<2>本発明の組換えDNA及びコリネ型 細菌

本発明の組換えDNAは、Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼをコードするDNA配列、及びジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列を含み、コリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な組換えDNAである。本発明のDNAの好ましい態様は、上記各DNA配列に加えてホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼをコードするDNA配列をさらに含む組換えDNAである。

【0035】また、本発明のコリネ型細菌は、Lーリジン及びLースレオニンによるフィードバック阻害が実質的に解除されたアスパルトキナーゼ(変異型AK)を保持し、ジアミノピメリン酸デカルボキシラーゼをコードするDNA配列(IysA)が増強されたものである。本発明のコリネ型細菌として好ましい態様は、さらに、ホスホエノールピルビン酸カルボキシラーゼをコードするDNA配列(ppc)が増強されたコリネ型細菌である。ここでDNAの「増強」とは、遺伝子のコピー数を高くする、プロモーターを強力なものを使用する、比活性の高い酵素をコードする遺伝子を使用する、あるいはこれらを組み合わせるなどして、そのDNAによりコードされる酵素の細胞中の活性を高くすることをいう。

【0036】変異型AKを保持するコリネ型細菌としては、突然変異によって変異型アスパルトキナーゼを産生するようになったものでもよく、また、変異型lysCを導入することによって形質転換されたものでもよい。上記DNAを導入するコリネ型細菌の例としては、例えば次のようなLーリジン生産性野生株が挙げられる。

[0037] を用いることができる。また、後記実施例に示すよう * コリネバクテリウム・アセトアシドフィルム ATCC13870 コリネバクテリウム・アセトグルタミクム ATCC15806 コリネバクテリウム・カルナエ ATCC15991 コリネバクテリウム・グルタミクム ATCC13032 (プレビバクテリウム・ディバリカタム) ATCC14020 (プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム) ATCC13869 (コリネバクテリウム・リリウム) ATCC15990 (プレビバクテリウム・フラバム) ATCC14067 コリネバクテリウム・メラセコーラ ATCC17965 プレビバクテリウム・サッカロリティクム ATCC14066 プレビバクテリウム・インマリオフィルム ATCC14068 プレビバクテリウム・ロゼウム ATCC13825 プレビバクテリウム・チオゲニタ リ50。 ATCC19240

ppcを含むDNA断片は、コリネ型細菌染色体からPCRにより調製することができる。DNA供与菌としては特に制限されないが、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869株が挙げられる。ppc遺伝子は、コリネバクテリウム グルタミカムにおいて既知であり (0'Regan, M., et al., Gene, 77, 237-251 (1989))、これを基にしてPCR用プライマーを調製することができる。このようなDNAプライマーとして具体的には、配列表の配列番号13及び14に記載の塩基配列を有する各々23merのDNAが挙げられる。DNAの合成、PCR反応、得10られたppcを含むプラスミドの調製等は、前記の1ysCの場合と同様にして行うことができる。

【0032】ppcを含むDNA断片の塩基配列及びこの配列から予想されるアミノ酸配列を配列番号15に示す。また、アミノ酸配列のみを配列番号16に示す。本発明には、このアミノ酸配列をコードするDNA断片の他、配列番号16に示すアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列、すなわちPEPC活性に実質的に影響がない限り、1又は2以上の位置での1又は2以上のアミノ酸の置換、欠失あるいは挿入等による変異を有するアミノ酸配列をコードするDNA断片も同様に使用できる。このような自然変異又は人工変異を有するppcは、前記のAK活性、及びLーリジン及びLースレオニンによる相乗的なフィードバック阻害の解除に実質的に影響のない変異を有するAKをコードするDNAと同様にして取得することができる。

【0033】コリネ型細菌由来のppcは、gap (グリセルアルデヒドー3ーリン酸デヒドロゲナーゼ遺伝子)、pg k (ホスホグリセリン酸キナーゼ遺伝子)、及びtpi (トリオースリン酸イソメラーゼ遺伝子)とともにオペロン 30を形成しており、tpiの下流にppcが存在している。ppcの発現は、pgkの上流にあるプロモーターによって調節を受ける (Schwinde, J.W. et al., J. Bacteriol., 175(12), 3905-3908 (1993)参照)。したがって、前記1ys Aと同様に、ppcをpgk、tpiとともにPCRにより増幅し、プロモーター、pgk、tpi及びppcを含むDNA断片を用いることができます。

ミクロバクテリウム・アンモニアフィラム コリネバクテリウム・サーモアミノゲネス

ATCC15354

AJ12340 (FERM BP-1539)

【0038】また、上記菌株以外にも、これらの菌株か ら誘導されたL-リジン生産能を有する変異株等も、宿 主として利用できる。この様な人工変異株としては次の 様なものがある。S- (2-アミノエチル) ーシステイ ン(以下、「AEC」と略記する)耐性変異株(例えば、 プレビバクテリウム・ラクトファーメンタムAJ11082 (N RRL B-11470)、特公昭56-1914号、特公昭56-1915号、 特公昭57-14157号、特公昭57-14158号、特公昭57-30474 号、特公昭58-10075号、特公昭59-4993号、特公昭61-35 840号、特公昭62-24074号、特公昭62-36673号、特公平5 -11958号、特公平7-112437号、特公平7-112438号参 照)、その成長にLーホモセリン等のアミノ酸を必要と する変異株(特公昭48-28078号、特公昭56-6499号)、A ECに耐性を示し、更にL-ロイシン、L-ホモセリン、 **Lープロリン、Lーセリン、Lーアルギニン、L-アラ** ニン、Lーバリン等のアミノ酸を要求する変異株(米国 特許第3708395号及び第3825472号)、DLーαーアミノ - ε-カプロラクタム、α-アミノーラウリルラクタ ム、アスパラギン酸ーアナログ、スルファ剤、キノイ ド、N-ラウロイルロイシンに耐性を示すL-リジン生 産変異株、オキザロ酢酸脱炭酸酵素(デカルボキシラー ゼ) または呼吸系酵素阻害剤の耐性を示すL-リジン生 産変異株(特開昭50-53588号、特開昭50-31093号、特開 昭52-102498号、特開昭53-9394号、特開昭53-86089号、 特開昭55-9783号、特開昭55-9759号、特開昭56-32995 号、特開昭56-39778号、特公昭53-43591号、特公昭53-1 833号)、イノシトールまたは酢酸を要求するL-リジ ン生産変異株(特開昭55-9784号、特開昭56-8692号)、 フルオロピルピン酸または34℃以上の温度に対して感受 性を示すL-リジン生産変異株(特開昭55-9783号、特 開昭53-86090号)、エチレングリコールに耐性を示し、 L-リジンを生産するプレビバクテリウム属またはコリ ネバクテリウム属の生産変異株 (米国特許第4411997 号)。

【0039】上記のような宿主においてLーリジン生合成遺伝子を増強するには、具体的な例としては、これらの遺伝子をプラスミドベクター、トランスポソン、ファージベクター等を用いて宿主に導入する。その際、低コピー型のベクターを用いてもある程度の増強は期待できるが、マルチコピー型のベクターを用いることが好ましい。そのようなベクターとして、上記pAJ655、pAJ1844、pAJ611、pAJ3148及びpAJ440等のプラスミドベクターが挙げられる。また、コリネ型細菌由来のトランスポソンは、W002/02627国際公開パンフレット、W093/18151国際公開パンフレット、欧州特許公開0445385号、特開平6-46867号、Vertes, A. A. et al., Mol. Microbiol., 11, 739-746 (1994)、Bonamy, C., et al., Mol. Microbiol., 14,571-581 (1994)、Vertes, A. A. et al., Mo

l. Gen. Genet., 245, 397-405 (1994)、Jagar, W. et al., FEMS Microbiology Letters, 126, 1-6 (1995)、特開平7-107976号、特開平7-327680号等に記載されている。

12

【0040】尚、本発明において、変異型lysCは必ずしも増強されている必要はなく、前記したように染色体DNA上のlysCに変異を有するもの、あるいは変異型lysCが染色体DNAに組み込まれたものでもよいが、プラスミドベクターを用いて導入されても差し支えない。一方、lysA及びppcは、効率よくLーリジンを生産させるためには増強されていることが好ましい。

【0041】lysC、lysA及びppcの各遺伝子の導入は、 それぞれ別個のベクターを用いて宿主に順次導入しても よく、単一のベクターを用いて2種類又は3種類の遺伝 子を共に導入してもよい。別個のベクターを用いる場合 には、遺伝子の導入の順序は問わないが、宿主での安定 な分配保持機構を有し、互いに共存可能なベクターを用 20 いることが好ましい。

【0042】変異型AKを保持し、さらにlysAが増強されたコリネ型細菌は、例えば、変異型lysC、及びlysAを含み、コリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な組換えDNAを宿主コリネ型細菌に導入することによって、得られる。また、変異型lysC及びlysAに加え、さらに、ppcが増強されたコリネ型細菌は、例えば、変異型lysC、lysA及びppcを含み、コリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な組換えDNAを宿主コリネ型細菌に導入することによって、得られる。また、変異型lysC、lysA及びppcが増強されたコリネ型細菌は、変異型lysC及びlysAが増強されたコリネ型細菌に、ppcを含みコリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な組換えDNAを導入することによっても得られる。

【0043】上記のような組換えDNAは、例えば、プラスミドベクター、トランスポゾン、ファージベクター 等のベクターに、Lーリジン生合成遺伝子の各々を挿入することによって得られる。

【0044】宿主への組換えDNAの導入の方法は、プラスミドの場合、電気パルス法(杉本ら、特開平2-2077 91号公報)によって行うことができる。トランスポソンを用いた遺伝子の増幅は、プラスミドにトランスポソンを搭載させて細胞内に導入し、トランスポソンの転位を誘導することにより行なうことができる。

【0045】<3>L-リジンの製造法

上記のようにしてL-リジン生合成遺伝子が増強された コリネ型細菌を好適な培地で培養し、該培養物中にL-リジンを生産替積せしめ、該培養物からL-リジンを採 取することにより、L-リジンを効率よく製造すること ができる。使用する培地としては、炭素源、窒素源、無 60 機イオン及び必要に応じその他の有機成分を含有する通

常の培地が挙げられる。

【0046】炭素源としては、グルコース、フラクトー ス、シュクロース、糖蜜やでんぷんの加水分解物などの 糖類、フマール酸、クエン酸、コハク酸等の有機酸類を 用いることができる。窒素源としては、硫酸アンモニウ ム、塩化アンモニウム、リン酸アンモニウム等の無機ア ンモニウム塩、大豆加水分解物などの有機窒素、アンモ ニアガス、アンモニア水等を用いることができる。

【0047】有機微量栄養源としては、ビタミンB1、 L-ホモセリンなどの要求物質または酵母エキス等を適 **量含有させることが望ましい。これらの他に、必要に応** じてリン酸カリウム、硫酸マグネシウム、鉄イオン、マ ンガンイオン等が少量添加される。培養は好気的条件下 で30~90時間実施するのがよく、培養温度は25℃~3 7℃に、培養中pHは5~8に制御することが好まし い。尚、pH調整には無機あるいは有機の酸性あるいは アルカリ性物質、更にアンモニアガス等を使用すること ができる。培養物からのLーリジンの採取は通常のイオ ン交換樹脂法、沈澱法その他の公知の方法を組み合わせ ることにより実施できる。

[0048]

【実施例】以下に、本発明を実施例によりさらに具体的 に説明する。

【実施例1】 プレビバクテリウム・ラクトファーメン タム野生型lysC遺伝子の取得

【0049】<1>野生型及び変異型lysCの取得、及び それらを含有するプラスミドの作製

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869 株、及びATCC13869株より変異処理により得られたL-リジン生産性変異株AJ3445(FERM P-1944)を染色体D NAの供与体として用いた。AJ3445株は、変異によりly sCがリジン及びスレオニンによる協奏阻害が実質的に解 除されている (Journal of Biochemistry68, 701-710 (1970))

【0050】染色体DNAよりPCR法(polymerase chain r eaction; White, T. J. et al; Trends Genet. 5, 185(198 9)参照)により1ysCを含むDNA断片を増幅した。 増幅 に用いたDNAプライマーはコリネバクテリウム・グルタ ミカムにおいて既知となっている配列(Molecular Micr obiology(1991)5(5),1197-1204, Mol. Gen. Genet. (1990) 224, 317-324参照)を基にしてlysCをコードする約1643b pの領域を増幅すべく、配列番号1及び配列番号2に示 す塩基配列を有する23mer及び21merの一本鎖DNAを合 成した。DNAの合成はApplied Biosystems社製DNA 合成機 model 380Bを使用し、ホスホアミダイト法を用 いて (Tetrahedron Letters(1981), 22, 1859参照) 常法 に従って合成した。

【0051】PCR反応は、宝酒造(株)製DNAサーマ ルサイクラー PJ2000型を用い、TaqDNAポリメラーゼを 用い、供給者により指定された方法に従って遺伝子増幅 50

を行なった。増幅された1643kbの遺伝子断片をアガロー スゲル電気泳動により確認した後、ゲルより切り出した 該断片を常法により精製し、制限酵素NruI(宝酒造 (株) 製)及びEcoRI (宝酒造(株)製)にて切断し た。

14

【0052】遺伝子断片のクローン化用ベクターにはpH SG399 (Takeshita, S et al:Gene(1987),61,63-74参 照)を用いた。pHSG399を制限酵素SmaI(宝酒造(株) 製)及び制限酵素EcoRIにて切断し、増幅されたlysC断 片と接続した。DNAの接続はDNAライゲーションキ ット(宝酒造(株)製)を用い、指定された方法にて行 なった。この様にしてpHSG399にプレビバクテリウム・ ラクトファーメンタム染色体より増幅されたlysC断片が 接続されたプラスミドを作製した。野生株であるATCC13 869株由来の1ysCを有するプラスミドをp399AKY、L-リ ジン生産菌であるAJ3463由来の1ysCを有するプラスミド をp399AK9と命名した。

【0053】p399AKYおよびp399AK9に、それぞれコリネ バクテリウム属細菌中でプラスミドを自律複製可能にす る能力をもつDNA断片(以下「Brevi.-ori」と記す) を導入し、コリネバクテリウム属細菌中で自律複製可能 なlysCを搭載したプラスミドを作製した。Brevi.-ori は、これを含み、エシェリヒア・コリと、コリネバクテ リウム属細菌の双方の菌体中で自律複製可能なプラスミ ドベクターpHK4から調製した。pHK4は、pHC4をKpnI(宝 . 酒造(株)製)及びBamHI(宝酒造(株)製)で切断 し、Brevi.-ori断片を抽出し、同じくKpnI及びBamHIに て切断したpHSG298に接続することによって構築される (特開平5-7491号公報参照)。pHK4は、宿主にカナマイ 30 シン耐性を付与する。尚、pHK4を保持するエシェリヒア ・コリHB101は、エシェリヒア・コリ AJ13136と命名さ れ、1995年8月1日に、通商産業省工業技術院生命 工学工業技術研究所(郵便番号305 日本国茨城県つ くば市東一丁目1番3号)に受託番号FERM BP-5186とし て寄託されている。

【0054】pHK4を、制限酵素KpnI及びBamHIにて切断 し、切断面を平滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunti ng kit (宝酒造(株)製)を用い、指定された方法にて 行なった。平滑末端化後、リン酸化済みBamHIリンカー (宝酒造(株)製)を接続し、pHK4よりBrevi.-ori部分 のDNA断片をBamHIのみによる切断によって切り出される 様改変した。このプラスミドをBamHIにより切断し、生 じたBrevi.-ori DNA断片を同じくBamHIにて切断した p399AKY、p399AK9に接続し、コリネバクテリウム属細菌 中で自律複製可能でかつlysC遺伝子を含むプラスミドを 作製した。

【0055】p399AKY由来の野生型lysC遺伝子を含むブ ラスミドをp399AKYBと命名し、p399AK9由来の変異型1ys C遺伝子を含むプラスミドをp399AK9Bと命名した。p399A K9B、p399AKYB構築の過程を図1に示す。プレビバクテ

リウム・ラクトファーメンタム野生株であるAJ12036株 (FERM BP-734) に変異型1ysCプラスミドp399AK9Bを導入した株AJ12691は、1992年4月10日に通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (郵便番号305日本国茨城県つくば市東一丁目1番3号) に受託番号F (ERM P-12918として寄託され、1995年2月10日にブダベスト条約に基づく国際寄託に移管され、FERM BP-4999の受託番号で寄託されている。

【0056】<2>プレビバクテリウム・ラクトファーメンタムの野生型1ysC及び変異型1ysCの塩基配列の決定 10 野生型1ysCを含むプラスミドp399AKY及び変異型1ysCを含むプラ スミドp399AK9を各々の形質転換体から調製し、野生型及び変異型1ysCの塩基配列の決定を行なった。塩基配列の決定はサンガーらの方法 (F. Sanger et al: Proc. Natl. Acad. Sci. 74, 5463 (1977) などがある) によった。

【0057】p399AKYにコードされている野生型lysCの塩基配列を配列表の配列番号3に示す。一方、p399AK9にコードされている変異型lysCの塩基配列は野生型lysCと比べ、配列番号3において1051番目のGがAに変化しているという1塩基の変異のみを有していた。コリネバクテリウム・グルタミカムのlysCは、同一のDNA鎖に α 、 β の2本のサブユニットが同一のリーディングフレームでコードされていることが知られているが(Kalinowski, Jet al:Molecular Microbiology (1991)5(5),1197-1204参照)、相同性から判断して本遺伝子も同一のDNA鎖に α 、 β の2本のサブユニットが同一のリーディングフレームでコードされていると考えられる。

【0058】DNA塩基配列より推定される野生型AKタンパク質のαサプユニットのアミノ酸配列をDNA配 30列と同時に配列表の配列番号4に、アミノ酸配列のみを配列番号5に示す。また、DNA塩基配列より推定される野生型AKタンパク質のβサプユニットのアミノ酸配列をDNAと同時に配列表の配列番号6に、アミノ酸配列のみを配列番号7に示す。尚、各サプユニットとも、開始コドンにGTGが用いられており、対応するアミノ酸をメチオニンと表記しているが、これは、メチオニン、バリン、またはフォルミルメチオニンを表すものである。

【0059】一方、変異型lysC配列上の変異は、野生型 AKタンパク質のアミノ酸配列(配列番号5、7)において、αサブユニットでは279番目のアラニン残基がスレオニン残基に、βサブユニットでは30番目のアラニン残基がスレオニン残基にというアミノ酸残基置換を起こしていることを意味する。

[0060]

【実施例2】 プレビバクテリウム・ラクトファーメン タムlysAの取得

<1>lysAの取得及びそれを含有するプラスミドの作製 プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム野生株ATCC 50

13869株を染色体DNAの供与体として用いた。ATCC138 69株より常法に従い、染色体DNAを調製した。染色体DNA よりPCRにより、argS、lysA及びこれらを含むオペロン のプロモーターを含むDNA断片を増幅した。 増幅に用 いたDNAプライマーとしては、コリネバクテリウム・グ ルタミカムにおいて既知となっている配列 (Molecular Microbiology 4(11), 1819-1830 (1990), Molecular an d General Genetics 212, 112-119 (1988)参照) を基に してアルギニルーtRNAシンターゼ及びDDCをコードす る約3.6kbの領域を増幅すべく、配列表の配列番号8及 び9に記載の塩基配列を有する各々23merの合成DNA を用いた。DNAの合成及びPCR反応は、実施例1と同 様にして行った。増幅された3579bpの遺伝子断片 のクローン化用のベクターにはpHSG399を用いた。pHSG3 99を制限酵素SmaI(宝酒造(株)製)にて切断し、増幅さ れたlysAを含むDNA断片と接続した。この様にして取 得したATCC13869由来のlysAを有するプラスミドをp399L YSAと命名した。

16

【0061】更に、p399LYSAをKpnI (宝酒造(株)製) と BamHI (宝酒造(株)製) で切断することにより、lysAを 含むDNA断片を抽出した。このDNA断片を、pHSG29 9をKpnIとBamHIで切断したものと連結した。得られたブ ラスミドをp299LYSAと命名した。p299LYSA構築の過程を 図2示す。得られたp299LYSAにBrevi.-oriを導入し、コ リネ型細菌中で自律複製可能なlysAを搭載したプラスミ ドを作製した。pHK4を制限酵素KpnI及びBamHIで切断 し、切断面を平滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunti ng kit(宝酒造(株)製)を用い、指定された方法にて 行なった。平滑末端化後、リン酸化済みKpnIリンカー (宝酒造(株) 製)を接続し、pHK4よりBrevi.-ori部分 のDNA断片をKpnIのみによる切断によって切り出される 様改変した。このプラスミドをKpnIにより切断し、生じ たBrevi.-oriDNA断片を同じくKpnIにて切断したp299LYS Aに接続し、コリネ型細菌中で自律複製可能でかつlysA を含むプラスミドを作製した。作製したプラスミドをpL YSABと命名した。pLYSAB構築の過程を図3に示す。

【0062】<2>プレビバクテリウム・ラクトファー メンタムlysAの塩基配列の決定

p299LYSAのプラスミドDNAを調製し、実施例1と同様にして塩基配列の決定を行なった。決定した塩基配列及びこの配列がコードすると予想されるアミノ酸配列を配列番号10に示す。また、この塩基配列のうち、argSがコードするアミノ酸配列及びlysAがコードするアミノ酸配列を、各々配列番号11及び12に示す。

[0063]

40

【実施例3】 プレビバクテリウム・ラクトファーメン タムppcの取得

<1>ppcの取得

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム野生株ATCC 13869株を染色体DNAの供与体として用いた。ATCC138

18

69株より常法に従い、染色体DNAを調製した。染色体DNAよりPCRにより、ppcをDNA断片を増幅した。増幅に用いたDNAプライマーとしては、コリネバクテリウム・グルタミカムにおいて既知となっている配列 (0' Regan, M., et al., Gene, 77, 237-251 (1989))を基にしてPEPCをコードする約3.3kbの領域を増幅すべく、配列表の配列番号13及び14に記載の塩基配列を有する各々23merの合成DNAを用いた。DNAの合成及びPCR反応は、実施例1と同様にして行った。

【0064】増幅された約3300bpの遺伝子断片をアガロースゲル電気泳動により確認した後、ゲルより切り出した該断片を常法により精製し、制限酵素SalI(宝酒造(株)製)にて切断した。ppc遺伝子のクローン化用ベクターにはpHSG399を用いた。pHSG399を制限酵素SalI(宝酒造(株)製)にて切断し、増幅されたppcを含むDNA断片と接続した。この様にして取得したATCC13869由来のppcを有するプラスミドpPCFを得た。

【0065】<2>ppc遺伝子とlysCプロモーターとの 連結

上記のようにして得られたpPCFを制限酵素DraI (宝酒造 (株)製) で切断し、PEPC構造遺伝子の上流約150 b pのDNA断片を削除した後、自己連結して、プラスミドpPCFdsを得た。さらに、pPCFdsを制限酵素SalI (宝酒造(株)製) で切断し、切断面を平滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunting kit (宝酒造(株)製) を用い、指定された方法にて行なった。

【0066】一方、実施例1で得た野生型lysC遺伝子を含むプラスミドp399AKYBを制限酵素ApaLI及びPstI(いずれも宝酒造(株)製)で切断し、前記と同様にして切断面を平滑末端化した。得られる2つのDNA断片のうち短い方の断片は、Brevi.-oriとlysCのプロモーター部分を含んでいる。このDNA断片と上記のpPCFdsをSalIで切断後平滑末端化した断片とを、DNAライゲーションキット(宝酒造(株)製)を用いて連結した。

【0067】ライゲーション反応液中のDNAを、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムATCC13869に電気パルス法(杉本ら、特開平2-207791号公報)にて導入した。形質転換体の選択は、クロラムフェニコール5μg/m1を含む完全培地にて行なった。形質転換体よりプラスミドDNAを回収し、EcoRIで切断し、lysCプロモーターとppc構造遺伝子が順方向に連結したプラスミドを取得した。このプラスミドをpAKPFdsと命名した。pAKPFds構築の過程を図4に示す。以下、このlysCプロモーターが連結したppcを、「野生型高発現型ppc」という。

【0068】<3>野生型高発現型ppcのベクターへの 挿入

上記で得られた野生型高発現型ppcを、Brevi.-ori以外のコリネ型細菌細胞中で自律増殖可能な複製開始点を有するベクターに挿入するために、PCR法によって増幅し

た。プライマーには、コリネバクテリウム・グルタミカムにおいて既知となっているlysCの塩基配列 (Molecula r Microbiology (1991) 5(5), 1197-1204, Mol. Gen. Genet. (1990) 224, 317-324参照) を基にして合成したlysCプロモーター部分に対応するオリゴヌクレオチド (配列番号17)、及びコリネバクテリウム・グルタミカムにおいて既知となっているppcの配列 (O'Regan, M., et al., Gene, 77, 237-251 (1989)) を基にして合成したppc部分に対応するオリゴヌクレオチド (配列番号18) を用いた。これらのプライマーは、野生型高発現型ppcを含む約3150bpの断片を増幅することができ、増幅されたDNA断片の末端を制限酵素KpnIによって切断できるように設計されている。DNAの合成及びPCR反応は、実施例1と同様にして行った。

【0069】野生型高発現型ppcをコリネ型細菌型細菌 に導入するためのベクターには、新規に構築したコリネ 型細菌用クローニングベクターpVK7を用いた。pVK7は、 以下のようにして、E. coli用ベクターであるpHSG299 (Km^r; Takeshita, S. et al., Gene, 61, 63-74, (198 7)参照) にプレビバクテリウム・ラクトファーメンタム のクリプティックプラスミドであるpAM330を結合するこ とによて構築した。pHSG299を一箇所切断酵素であるAva II (宝酒造(株)製)にて切断し、T4DNAポリメラ ーゼにて平滑末端化したのち、HindIII(宝酒造(株) 製) にて切断し、T4DNAポリメラーゼにて平滑末端 化したpAM330と接続した。pHSG299に対するpAM330の挿 入方向により、生成した2種類のプラスミドをpVK6、pV K7と命名し、pVK7を以下の実験に用いた。pVK7は、E. c oli及びプレビバクテリウム・ラクトファーメンタムの 細胞中で自律複製可能であり、かつ、pHSG299由来のマ ルチプルクローニングサイトとlacZ'を保持している。 pVK6及びpVK7の構築の過程を図5に示す。

【0070】前記のPCRによって増幅された野生型高発 現型ppcを含む約3150bpの断片を、アガロースゲ ル電気泳動により確認した後、ゲルより切り出した該断 片を常法により精製し、制限酵素KpnI(宝酒造(株)製) にて切断した。このDNA断片を、制限酵素KpnIにて切 断したpVK7と接続した。このプラスミドをpPwmと命名し た。pPwm構築の過程を図6に示す。

40 [0071]

50

【実施例4】 変異型lysC及びlysAを併せ持つプラスミドの作製変異型lysC及びBrevi. -oriを有するプラスミドp399AK9Bと、lysAを有するプラスミドp299LYSAより、変異型lysC、lysAおよびコリネ型細菌の複製起点を有するプラスミドを作製した。p299LYSAを制限酵素BamHI(宝酒造(株)製)とKpnI(宝酒造(株)製)で切断した後、平滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunting kit(宝酒造(株)製)を用い、指定された方法にて行なった。このDNA断片を、p399AK9BをSalIで切断した後平滑末端化したものと接続した。こうして、変異型lysC及びlysAを

30

20

有し、コリネ型細菌中で自律増殖可能なプラスミドを作製し、pCLと命名した。pCLの作製過程を図7に示す。 【0072】

【比較例1】 プレビバクテリウム・ラクトファーメン タムdapA、dapB、ddhの取得

lysC、lysA及びppc以外のL-リジン生合成遺伝子として、dapA (ジヒドロジピコリン酸シンターゼ遺伝子)、dapB (ジヒドロジピコリン酸レダクターゼ遺伝子)、ddh (ジアミノピメリン酸デヒドロゲナーゼ遺伝子)を、以下のようにして取得した。

【0073】<1>ブレビバクテリウム・ラクトファー メンタムdapAの取得及びそれを含有するプラスミドの作 製

ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム野生株ATCC 13869株を染色体DNAの供与体として用いた。ATCC138 69株より常法に従い、染色体DNAを調製した。染色体DNA よりPCRによりdapAを含むDNA断片を増幅した。増幅 に用いたDNAプライマーはコリネバクテリウム・グルタ ミカムにおいて既知となっている配列 (Nucleic Acids Research 18(21), 6421 (1990), EMBL accession No. X5 3993参照) を基にしてDDPSをコードする約1.5kbの 領域を増幅すべく、配列表の配列番号19及び20に記 載の塩基配列を有する各々23merのDNAを合成した。 DNAの合成及びPCR反応は、実施例1と同様にして行 った。 増幅された 1411 b p の遺伝子断片のクローン 化用のベクターにはpCR1000 (Invitrogen社製; Bio/Tec hnology 9, 657-663 (1991)参照) を用い、増幅したdap A断片と接続した。DNAの接続はDNAライゲーションキッ ト(宝酒造(株)製)を用い、指定された方法にて行な った。この様にしてpCR1000にプレビバクテリウム・ラ クトファーメンタム染色体より増幅されたdapA断片14 11 b p の接続されたプラスミドを作製した。この様に して取得したATCC13869由来のdapAを有するプラスミド をpCRDAPAと命名した。

【0074】E. coliJM109株にpCRDAPAを導入して得ら れた形質転換株AJ13106株は、1995年5月26日よ り通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(郵便 番号305 日本国茨城県つくば市東一丁目1番3号) に受託番号FERM BP-5113の受託番号で、ブダペスト条約 に基づき国際寄託されている。作製したpCRDAPAにBrev i.-oriを導入し、コリネ型細菌中で自律複製可能なdapA を搭載したプラスミドを作製した。pHK4を制限酵素KpnI 及びBamHI(宝酒造(株)製)にて切断し、切断面を平 滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunting kit (宝酒造 (株) 製)を用い、指定された方法にて行なった。平滑 末端化後、リン酸化済みSmaIリンカー(宝酒造(株) 製)を接続し、pHK4よりBrevi.-ori部分のDNA断片をSma Iのみによる切断によって切り出される様改変した。こ のプラスミドをSmaIにより切断し、生じたBrevi.-oriDN A断片を同じくSmaIにて切断したpCRDAPAに接続し、コリ 50 ネ型細菌中で自律増殖可能でかつdapAを含むプラスミドを作製した。このプラスミドをpDPSBと命名した。pDPSB (Km) の構築過程を図8に示す。

【0075】<2>ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタムdapBの取得及びそれを含有するプラスミドの作製

プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム野生株ATCC 13869株を染色体DNAの供与体として用いた。ATCC138 69株より常法に従い、染色体DNAを調製した。染色体DNA よりPCRによりdapBを含むDNA断片を増幅した。増幅 に用いたDNAプライマーはプレビバクテリウム・ラクト ファーメンタムにおいて既知となっている配列(Journa 1 of Bacteriology 175(9), 2743-2749 (1993)参照)を 基にしてDDPRをコードする約2.0kbの領域を増幅す べく、配列表の配列番号21及び22に記載の塩基配列 を有する各々23merのDNA断片を合成した。DNAの 合成及びPCR反応は、実施例1と同様にして行った。増 幅された2001bpの遺伝子断片のクローン化用ベク ターにはpCR-Script (Invitrogen社製)を用い、増幅し たdapB断片と接続した。この様にしてpCR-Scriptにプレ ビバクテリウム・ラクトファーメンタム染色体より増幅 されたdapB断片2001bpの接続されたプラスミドを 作製した。この様にして取得したATCC13869由来のdapB を有するプラスミドをpCRDAPBと命名した。E. coliJM10 9株にpCRDAPBを導入して得られた形質転換株AJ13107株 は、1995年5月26日より通商産業省工業技術院生 命工学工業技術研究所(郵便番号305 日本国茨城県 つくば市東一丁目1番3号) に受託番号FERM BP-5114の 受託番号で、ブダペスト条約に基づき国際審託されてい る。

【0076】更に、pCRDAPBをEcoRVとSphIで切断する事により、DDPRの構造遺伝子を含む1101bpの断片を抽出した。この断片を、pHSG399をHincIIおよびSphIにて切断したものと連結したプラスミドを作成した。この作成したプラスミドをp399DPRと命名した。

【0077】作製したp399DPRにBrevi.-oriを導入し、コリネ型細菌中で自律複製可能なdapBを搭載したプラスミドを作製した。pHK4を制限酵素KpnI(宝酒造(株)製)にて切断し、切断面を平滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunting kit(宝酒造(株)製)を用い、指定された方法にて行なった。平滑末端化後、リン酸化済みBamHIリンカー(宝酒造(株)製)を接続し、pHK4よりBrevi.-ori部分のDNA断片をBamHIのみによる切断によって切り出される様改変した。このプラスミドをBamHIにより切断し、生じたBrevi.-oriDNA断片を同じくBamHIにて切断したp399DPRに接続し、コリネ型細菌中で自律増殖可能でかつdapBを含むプラスミドを作製した。作製したプラスミドをpDPRBと命名した。pDPRB構築の過程を図りに示す。

【0078】<3>プレビバクテリウム・ラクトファー

メンタムddhの取得及びそれを含有するプラスミドの作 製

ddh遺伝子は、コリネバクテリウム グルタミカム (Cor ynebacterium glutamicum) のddh遺伝子の既知のヌクレ オチド配列 (Ishino, S. et al., Nucleic Acids Res., 15, 3917 (1987)) をもとに作成した2種のオリゴヌク レオチドプライマー(配列番号23、24)を用いたP CR法により、プレビバクテリウム ラクトファーメン タム ATCC13869 の染色体DNAからddh遺伝子を増幅す ることによって得た。得られた増幅DNA断片をEcoT22 IとAvaIで切断し、末端を平滑化した後、pMW119のSmaI 部位に挿入し、プラスミドpDDHを得た。

【0079】次に、pDDHをSallとEcoRIにて切断し、平 滑末端化した後、得られた断片をSmaIで切断したpUC18 と連結した。こうして得られたプラスミドをpUC18DDHと 命名した。pUC18DDHにBrevi.-oriを導入し、コリネ型細 菌中で自律複製可能なddhを搭載したプラスミドを作製 した。pHK4を制限酵素KpnI及びBamHIで切断し、切断面 を平滑末端化した。平滑末端化はDNA Blunting kit (宝 酒造(株)製)を用い、指定された方法にて行なった。 平滑末端化後、リン酸化済みPstIリンカー(宝酒造 (株) 製)を接続し、pHSG299のPstI部位に挿入した。 このようにして作製したプラスミドをpPK4と命名した。 次に、pUC18DDHをXbaIとKpnIで切断し、生じたddh断片 をKpnIとXbaIで切断したpPK4に接続した。このようにし て、コリネ型細菌中で自律複製可能で、かつ、ddhを含 むプラスミドを作製し、このプラスミドをpPK4Dと命名 した。pPK4D構築の過程を図10に示す。

[0080]

【比較例2】 変異型1ysCと、dapA、dapB又はddhとを併 30 せ持つプラスミドの作製

<1>変異型lysC及びdapAを併せ持つプラスミドの作製 dapAを有するプラスミドpCRDAPAと変異型lysC及びBrev i.-oriを有するプラスミドp399AK9Bより、変異型lysC、 dapAおよびコリネ型細菌の複製起点を有するプラスミド を作製した。p399AK9BをSallにて完全分解した後、平滑 末端化し、EcoRIリンカーを接続する事によりSalI部位 をEcoRI部位に改変したプラスミドを作製した。得られ たプラスミドをp399AK9BSEと命名した。p399AK9BSEをEc oRIにて部分分解することよって変異型lysCとBrevi. - o riを一つのフラグメントとして切り出した。このフラグ メントをpCRDAPAをEcoRIにて切断したものと連結した。 得られたプラスミドをpCRCABと命名した。このプラスミ ドはE. coliとコリネ型細菌中で自律増殖可能で、かつ 宿主にカナマイシン耐性を付与し、変異型lysCとdapAを 併せ保持しているプラスミドである。pCRCABの作製過程 を図11に示す。

【0081】<2>変異型lysC及びdapBを併せ持つプラ スミドの作製

変異型1ysCを有するプラスミドp399AK9とdapBを有する

22

プラスミドp399DPRより、変異型lysC、dapBを含むプラ スミドを作製した。p399DPRをEcoRVとSphIで切断するこ とにより、DDPRの構造遺伝子を含む1101bpの断片 を抽出した。この断片を、p399AK9をSallで切断した後 平滑末端化し、更にSphIにて切断したものと結合し、変 異型lysCとdapBを併せ持つプラスミドを作製した。この プラスミドをp399AKDDPRと命名した。

【0082】次に、得られたp399AKDPRにBrevi.-oriを 導入した。Brevi.-oriを含むプラスミドpHK4を制限酵素 KpnI(宝酒造(株)製)にて切断し、切断面を平滑末端 化した。平滑末端化はDNA Blunting kit (宝酒造 (株) 製)を用い、指定された方法にて行なった。平滑末端化 後、リン酸化済みBamHIリンカー(宝酒造(株)製)を 接続し、pHK4よりBrevi.—ori部分のDNA断片をBamHIのみ による切断によって切り出される様改変した。このプラ スミドをBamHIにより切断し、生じたBrevi.-oriDNA断片 を同じくBamHIにて切断したp399AKDDPRに接続し、コリ ネ型細菌中で自律増殖可能でかつ変異型1ysCおよびdapB を含むプラスミドを作製し、pCBと命名した。pCBの構築 20 の過程を図12に示す。

【0083】<3>変異型lysC及びddhを併せ持つプラ スミドの作製

ddhを含むプラスミドpUC18DDHと変異型lysC及びBrevi. oriを有するプラスミドp399AK9Bより、変異型lysC、ddh およびコリネ型細菌の複製起点を有するプラスミドを作 製した。pUC18DDHを制限酵素EcoRI (宝酒造 (株) 製) にて切断し、平滑末端化し、この末端にSallポリリンカ ーを接続し、EcoRI部位をSalI部位に改変した。このプ ラスミドをSallで切断し、ddhを含むDNA断片を取得 した。

【0084】次に、p399AK9Bを制限酵素Sallで切断し、 上記ddhを含むDNA断片と接続した。こうして、変異 型lysC、ddh及びBrevi.-oriを有し、コリネ型細菌中で 自律増殖可能なプラスミドを作製し、pCDと命名した。p CDの構築の過程を図13に示す。

[0085]

【実施例5】 Lーリジン生合成遺伝子を含むプラスミ ドのプレビバクテリウム・ラクトファーメンタムLーリ ジン生産菌への導入

上記のようにして作製されたL-リジン生合成遺伝子を 有するプラスミドp399AK9B (Cm) 、pLYSAB (Cm) 、pP wm (Km r) , pCRCAB (Km r) , pCB (Cm r) , pCD (Cm r) , pCL (Cm) をプレビバクテリウム・ラクトファーメンタ ムレーリジン生産菌であるAJ11082 (NRRL B-11470) に導入した。AJ11082株は、A EC耐性の性質を有する。プラスミドの導入の方法は、 電気パルス法 (杉本ら、特開平2-207791号公報) によっ た。形質転換体の選択は各々のプラスミドが持つ薬剤耐 性マーカーによった。クロラムフェニコール耐性遺伝子 50 を有するプラスミドを導入した場合は5 μg/mlのクロラ

ムフェニコールを含む完全培地にて、また、カナマイシ ン耐性遺伝子を有するプラスミドを導入した場合には2 5 μg/mlのカナマイシンを含む完全培地にて形質転換体 の選択を行なった。

【0086】得られた形質転換体のうち、変異型lysC及 びlysAが増強された株 (AJ11082/pCL) にpPwm (Km') を 導入して、変異型1ysC、1ysA及びppcの3者が増強され た株 (AJ11082/pCL/pPwm) を得た。形質転換体の選択 は、 $5 \mu g/ml$ のクロラムフェニコールと $25 \mu g/ml$ のカ ナマイシンを含む完全培地にて行なった。

[0087]

【実施例6】 レーリジンの製造

実施例5で取得した各形質転換体をL-リジン生産培地 にて培養し、そのLーリジン生産能を評価した。Lーリ ジン生産培地の組成は以下に示す通りである。

【0088】 [L-リジン生産培地] 炭酸カルシウム以 外の下記成分(1 L中)を溶解し、KOHでpH8.0 に調製し、115℃で15分殺菌した後、別に乾熱殺菌 した炭酸カルシウムを50g加える。

* [0089]

グルコース	100 g
(NH4) 2SO4	55 g
KH₂PO.	1 g
$MgSO_4 \cdot 7H_2O$	1 g
ピオチン	500 μg
チアミン	2000 μg
FeSO. 7H2O	0.01 g
MnSO. · 7H2O	0.01 g
ニコチンアミド	5⋅mg
蛋白質加水分解物 (豆濃)	30 m1

炭酸カルシウム 50 g

【0090】上記組成の培地に各種形質転換体及び親株 を植菌し、31.5℃にて往復振盪培養を行った。培養40 時間、72時間後のL-リジン生成量を表に示す。表 中、lysCは変異型lysCを表す。

[0091]

【 表 1 】

表1 培養時間40、72時間後のレーリジン蓄積

10

		L-リジン生産:	量(g/L)
菌株/プラスミド	導入遺伝子	40時間後	72時間後
AJ11082	•	22. 0	29. 8
AJ11082/p399AK9B	lysC	16.8	34. 5
AJ11082/pLYSAB	lysA	19.8	32. 5
AJ11082/pPwm	ррс	20. 7	28. 9
AJ11082/pCRCAB	lysC, dapA	19. 7	36. 5
AJ11082/pCB	lysC, dapB	23. 3	35. 0
AJ11082/pCD	lysC*, ddh	15. 0	27. 0
AJ11082/pCL	lysC, lysA	24. 0	44. 0
AJ11082/pCL/pPwm	lysC, lysA, ppc	25. 0	45. 2

【0092】以上に示すように、変異型lysC、lysA又は ppcを単独で増強した場合、及び変異型1ysCと、dapA又 はddhのいずれかとを組み合わせて増強した場合には、 培養72時間後にはL-リジン生産量は親株よりも多い か同程度であるが、40時間後では親株よりも生産量が 少なく、すなわち短期間培養におけるL-リジン生産速 度は低下した。特に、変異型lysCとddhとを組み合わせ て増強した場合には、培養40時間後、72時間後とも に親株よりもレーリジン生産量が低下した。これに対 し、変異型lysCとともにdapBを増強した株では、生育が 改善され、短期間培養におけるL-リジン生産速度を回 復させることができ、長期間培養でのL-リジン蓄積量 も増加した。

【0093】一方、lysCとlysAを組み合わせて増強し た場合には、短期間培養におけるLーリジン生産速度が 親株に比べて向上した上、長期間培養でのL-リジン蓄 50 アンチセンス:NO

積量も飛躍的に向上した。さらに、変異型lysC、lysA及 Uppcの3者が増強された株では、L-リジン生産性が 一層向上された。

[0094]

【発明の効果】本発明により、コリネ型細菌のLーリジ ン生産量及びレーリジン生産速度を向上させることがで きる。

[0095]

【配列表】

配列番号:1 配列の長さ:23 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

*

25

TCGCGAAGTA GCACCTGTCA CTT

*トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

アンチセンス:YES

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

配列の長さ:21

21

23

ACGGAATTCA ATCTTACGGC C

※配列の種類: Genomic DNA

【0097】配列番号:3

【0096】配列番号:2

起源

配列の長さ:1643 配列の型:核酸

生物名: プレピパクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium la

26

鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

10 ctofermentum) Ж 株名: ATCC 13869

配列

TCGCGAAGTA GCACCTGTCA CTTTTGTCTC AAATATTAAA TCGAATATCA ATATACGGTC 60 TGTTTATTGG AACGCATCCC AGTGGCTGAG ACGCATCCGC TAAAGCCCCA GGAACCCTGT 120 GCAGAAAGAA AACACTCCTC TGGCTAGGTA GACACAGTTT ATAAAGGTAG AGTTGAGCGG 180 GTAACTGTCA GCACGTAGAT CGAAAGGTGC ACAAAGGTGG CCCTGGTCGT ACAGAAATAT 240 GGCGGTTCCT CGCTTGAGAG TGCGGAACGC ATTAGAAACG TCGCTGAACG GATCGTTGCC 300 ACCAAGAAGG CTGGAAATGA TGTCGTGGTT GTCTGCTCCG CAATGGGAGA CACCACGGAT 360 GAACTTCTAG AACTTGCAGC GGCAGTGAAT CCCGTTCCGC CAGCTCGTGA AATGGATATG 420 CTCCTGACTG CTGGTGAGCG TATTTCTAAC GCTCTCGTCG CCATGGCTAT TGAGTCCCTT 480 GGCGCAGAAG CTCAATCTTT CACTGGCTCT CAGGCTGGTG TGCTCACCAC CGAGCGCCAC 540 GGAAACGCAC GCATTGTTGA CGTCACACCG GGTCGTGTGC GTGAAGCACT CGATGAGGGC 600 AAGATCTGCA TTGTTGCTGG TTTTCAGGGT GTTAATAAAG AAACCCGCGA TGTCACCACG 660 TTGGGTCGTG GTGGTTCTGA CACCACTGCA GTTGCGTTGG CAGCTGCTTT GAACGCTGAT 720 GTGTGTGAGA TTTACTCGGA CGTTGACGGT GTGTATACCG CTGACCCGCG CATCGTTCCT 780 AATGCACAGA AGCTGGAAAA GCTCAGCTTC GAAGAAATGC TGGAACTTGC TGCTGTTGGC 840 TCCAAGATTT TGGTGCTGCG CAGTGTTGAA TACGCTCGTG CATTCAATGT GCCACTTCGC 900 GTACGCTCGT CTTATAGTAA TGATCCCGGC ACTTTGATTG CCGGCTCTAT GGAGGATATT 960 CCTGTGGAAG AAGCAGTCCT TACCGGTGTC GCAACCGACA AGTCCGAAGC CAAAGTAACC 1020 GTTCTGGGTA TTTCCGATAA GCCAGGCGAG GCTGCCAAGG TTTTCCGTGC GTTGGCTGAT 1080 GCAGAAATCA ACATTGACAT GGTTCTGCAG AACGTCTCCT CTGTGGAAGA CGGCACCACC 1140 GACATCACGT TCACCTGCCC TCGCGCTGAC GGACGCCGTG CGATGGAGAT CTTGAAGAAG 1200 CTTCAGGTTC AGGGCAACTG GACCAATGTG CTTTACGACG ACCAGGTCGG CAAAGTCTCC 1260 CTCGTGGGTG CTGGCATGAA GTCTCACCCA GGTGTTACCG CAGAGTTCAT GGAAGCTCTG 1320 CGCGATGTCA ACGTGAACAT CGAATTGATT TCCACCTCTG AGATCCGCAT TTCCGTGCTG 1380 ATCCGTGAAG ATGATCTGGA TGCTGCTGCA CGTGCATTGC ATGAGCAGTT CCAGCTGGGC 1440 GGCGAAGACG AAGCCGTCGT TTATGCAGGC ACCGGACGCT AAAGTTTTAA AGGAGTAGTT 1500 TTACAATGAC CACCATCGCA GTTGTTGGTG CAACCGGCCA GGTCGGCCAG GTTATGCGCA 1560 CCCTTTTGGA AGAGCGCAAT TTCCCAGCTG ACACTGTTCG TTTCTTTGCT TCCCCGCGTT 1620 CCGCAGGCCG TAAGATTGAA TTC 1643

【0098】配列番号:4

★生物名: プレピパクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium la

配列の長さ:1643 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

株名: ATCC 13869

ctofermentum)

トポロジー:直鎖状

配列の特徴

配列の種類:GenomicDNA

特徴を表わす記号:CDS 存在位置:217..1482

起源

配列

TCGCGAAGTA GCACCTGTCA CTTTTGTCTC AAATATTAAA TCGAATATCA ATATACGGTC 60 TGTTTATTGG AACGCATCCC AGTGGCTGAG ADGCATCCGC TAAAGCCCCCA GGAACCCTGT 120

								(,	10)							ב דר מקוטף
201		27		omaa	ma m	000			~.~.	o mmm				. Omm	28	a 100
			GCAC												GAGCG	G 180 234
UIA	noiu	IOA	GOAG	d i nu	ni C	Unnn	0010	C AC	nnnu				_	_	Gln	209
										ме t		Leu	741	5		
AAA	TAT	GGC	GGT	TCC	TCG	СТТ	GAG	AGT	GCG			ATT	AGA			282
			Gly													
_,	-,-	,	10					15					20			
GCT	GAA	CGG	ATC	GTT	GCC	ACC	AAG	AAG	GCT	GGA	AAT	GAT	GTC	GTG	GTT	330
Ala	Glu	Arg	Ile	Val	Ala	Thr	Lys	Lys	Ala	Gly	Asn	Asp	Val	Val	Val	
		2 5	i				30					35				
GTC	TGC	TCC	GCA	ATG	GGA	GAC	ACC	ACG	GAT	GAA	CTT	CTA	GAA	CTT	GCA	378
Val	Cys	Ser	Ala	Met	Gly	Asp	Thr	Thr	Asp	Glu	Leu	Leu	Glu	Leu	Ala	
	40					45					50					
GCG	GCA	GTG	AAT	ccc	GTT	CCG	CCA	GCT	CGT	GAA	ATG	GAT	ATG	CTC	CTG	426
Ala	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Pro	Pro	Ala	Arg	Glu	Met	Asp	Met	Leu	Leu	
55					60					65					70	
			GAG													474
Thr	Ala	Gly	Glu		Ile	Ser	Asn	Ala			Ala	Met	Ala			
				75			m.a.m	mm.a	80		=			85		500
			GCA													522
ser	Leu	GIY	Ala	GIU	AIA	GIN	Ser		ınr	GIY	Ser	Gin			vaı	
OTO	ACC	ACC	90 GAG	ccc	CAC	CCA	AAC	95	ccc	ልሞጥ	ሶ ጥ	CAC	100		ccc	570
			Glu													510
Leu	1111	105		MI &	1113	UI y	110	nia	VI B	116	vai	115	vai	1111	110	
GGT	CGT		CGT	GAA	GCA	СТС		GAG	GGC	AAG	ATC		АТТ	GTT	GCT	618
			Arg													020
,	120		0			125				_,_	130					
GGT	TTT	CAG	GGT	GTT	AAT	AAA	GAA	ACC	CGC	GAT	GTC	ACC	ACG	TTG	GGT	666
Gly	Phe	Gln	Gly	Val	Asn	Lys	Glu	Thr	Arg	Asp	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	
135					140					145					150	
CGT	GGT	GGT	TCT	GAC	ACC	ACT	GCA	GTT	GCG	TTG	GCA	GCT	GCT	TTG	AAC	714
Arg	Gly	Gly	Ser	Asp	Thr	Thr	Ala	Val	Ala	Leu	Ala	Ala	Ala	Leu	Asn	
				155					160					165		
CT	GAT	GTG	TGT	GAG	ATT	TAC	TCG	GAC	GTT	GAC	GGT	GTG	TAT	ACC	GCT	762
Ala	Asp	Val	Cys	Glu	Ile	Tyr	Ser	_	Val	Asp	Gly	Val		Thr	Ala	
			170					175					180			
			ATC													810
Asp	Pro		Ile	Val	Pro	Asn		Gln	Lys	Leu	Glu		Leu	Ser	Phe	
744	~	185	OTC.		⊘ Tran	cor	190	OTT	000	TOO	140	195	ም ሞር	OTO	CTC.	0.50
			CTG													858
31U		мет	Leu	GIU	Leu	205	чта	AST	GIA	Ser	210	116	Leu	AST	Leu	
ንድ ጉድ	200	CTT	GAA	TAC	CCT		CCA	ፐፐ ሮ	ААТ	стс		СТТ	CCC	СТА	ccc	906
			Glu													300
215	261	191	U1u	1 11	220	vi g	uid	1 116	uon	225	110	Leu	.п. <u>8</u>	191	230	
	TCT	TAT	AGT	ДАТ		ccc	GGC	ACT	TTG		GCC	GGC	тст	ATG		954
			Ser													
				235		-	•	_	240	•	==	•		245	•	
2AT	ATT	CCT	CTC		CAA	CCA	CTC	CED		ССТ	CTC	CCA	ACC		AAG	1002

```
Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr Gly Val Ala Thr Asp Lys
                                                 255
                  TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT TCC GAT AAG CCA GGC GAG
                                                                                     1050
                  Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile Ser Asp Lys Pro Gly Glu
                                              270
                          265
                  GCT GCC AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT GCA GAA ATC AAC ATT GAC
                                                                                     1098
                  Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp Ala Glu Ile Asn Ile Asp
                      280
                                          285
                  ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA GAC GGC ACC ACC GAC ATC
                                                                                     1146
                  Met Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu Asp Gly Thr Thr Asp Ile
                                                         305
                                      300
                  295
                  ACG TTC ACC TGC CCT CGC GCT GAC GGA CGC CGT GCG ATG GAG ATC TTG
                                                                                     1194
                  Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ala Asp Gly Arg Arg Ala Met Glu Ile Leu
                                                      320
                                  315
                  AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC AAT GTG CTT TAC GAC GAC
                                                                                     1242
                  Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr Asn Val Leu Tyr Asp Asp
                                                 335
                  CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCT GGC ATG AAG TCT CAC CCA
                                                                                     1290
                  Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala Gly Met Lys Ser His Pro
                                              350
                  GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG CGC GAT GTC AAC GTG AAC
                                                                                     1338
                  Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu Arg Asp Val Asn Val Asn
                                          365
                  ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC ATT TCC GTG CTG ATC CGT
                                                                                     1386
                  Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg Ile Ser Val Leu Ile Arg
                                      380
                                                         385
                  GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA TTG CAT GAG CAG TTC CAG
                                                                                     1434
                  Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala Leu His Glu Gln Phe Gln
                                                     400
                  CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT GCA GGC ACC GGA CGC TAA
                                                                                     1482
                  Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr Ala Gly Thr Gly Arg
                  AGTTTTAAAG GAGTAGTTTT ACAATGACCA CCATCGCAGT TGTTGGTGCA ACCGGCCAGG
                                                                                     1542
                  TCGGCCAGGT TATGCGCACC CTTTTGGAAG AGCGCAATTT CCCAGCTGAC ACTGTTCGTT
                                                                                     1602
                  TCTTTGCTTC CCCGCGTTCC GCAGGCCGTA AGATTGAATT C
                                                                                     1643
【0099】配列番号:5
                                                     *トポロジー:直鎖状
                                                       配列の種類:タンパク質
配列の長さ:421
配列の型:アミノ酸
                  配列
                  Met Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala
                                                     10
                   1
                                   5
                  Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala
                               20
                                                  25
                  Gly Asn Asp Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp
                                              40
                  Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg
                                          55
                  Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu
                  Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu GBO Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr
```

				85	•				90					95	
Gly	Ser	Glm	Ala 100		Val	Leu	Thr	Thr 105	Glu	Arg	His	Gly	Asn 110		Arg
Ile	· Val	Asp 115		Thr	Pro	Gly	Arg 120		Arg	Glu	Ala	Leu 125		Glu	G1y
Lys	Ile 130		Ile	Val	Ala	Gly 135		Gln	Gly	Val	Asn 140		Glu	Thr	Arg
Asp	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	Arg	Gly	Gly	Ser	Asp	Thr	Thr	Ala	Val	Ala
145					150					155					160
Leu	Ala	Ala	Ala	Leu 165		Ala	Asp	Val	Cys 170		Ile	Tyr	Ser	Asp 175	
Asp	Gly	Val	Tyr 180		Ala	Asp	Pro	Arg 185	Ile	Val	Pro	Asn	Ala 190		Lys
Leu	Glu	Lys 195		Ser	Phe	Glu	Glu 200		Leu	Glu	Leu	Ala 205		Val	Gly
Ser	Lys 210		Leu	Val	Leu	Arg 215		Val	Glu	Tyr	Ala 220	Arg	Ala	Phe	Asn
Val	Pro	Leu	Arg	Val	Arg	Ser	Ser	Tyr	Ser	Asn	Asp	Pro	Gly	Thr	Leu
225					230					235					240
Ile	Ala	Gly	Ser	Met 245	Glu	Asp	Ile	Pro	Val 250	Glu	Glu	Ala	Val	Leu 255	Thr
Gly	Val	Ala	Thr 260	Asp	Lys	Ser	Glu	Ala 265	Lys	Val	Thr	Val	Leu 270	Gly	Ile
Ser	Asp	Lys 275	Pro	Gly	Glu	Ala	Ala 280	Lys	Val	Phe	Arg	Ala 285	Leu	Ala	Asp
Ala	G1u 290	Ile	Asn	Ile	Asp	Met 295	Val	Leu	Gln	Asn	Val 300	Ser	Ser	Val	Glu
Asp 305	Gly	Thr	Thr	Asp	Ile 310	Thr	Phe	Thr	Cys	Pro 315	Arg	Ala	Asp	Gly	Arg 320
Arg	Ala	Met	Glu	Ile 325	Leu	Lys	Lys	Leu	Gln 330	Val	Gln	Gly	Asn	Trp 335	Thr
Asn	Val	Leu	Tyr 340	Asp	Asp	Gln	Val	Gly 345	Lys	Val	Ser	Leu	Val 350	Gly	Ala
Gly	Met	Lys 355	Ser	His	Pro	Gly	Val 360	Thr	Ala	Glu	Phe	Met 365	Glu	Ala	Leu
Arg	Asp 370	Val	Asn	Val	Asn	Ile 375	Glu	Leu	Ile	Ser	Thr 380	Ser	G1u	11.e	Arg
Ile	Ser	Val	Leu	Ile	Arg	Glu	Asp	Asp	Leu	Asp	Ala	Ala	Ala	Arg	Ala
385					390					395					400
Leu	His	Glu	Gln	Phe 405	Gln	Leu	Gly	Gly	Glu 410	Asp	Glu	Ala	Val	Val 415	Tyr
Ala	Gly	Thr	Gly												
	•		420												

【0100】配列番号:6

配列の長さ:1643 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:GenomicDNA

起源

*生物名: プレピパクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium la

ctofermentum) 株名: ATCC 13869 配列の特徴

配列の特徴

特徴を表わす記号: CDS 存在位置: 964..1482 配列

配列	
TCGCGAAGTA GCACCTGTCA CTTTTGTCTC AAATATTAAA TCGAATATCA ATATACGGTC	60
TGTTTATTGG AACGCATCCC AGTGGCTGAG ACGCATCCGC TAAAGCCCCCA GGAACCCTGT	120
GCAGAAAGAA AACACTCCTC TGGCTAGGTA GACACAGTTT ATAAAGGTAG AGTTGAGCGG	180
GTAACTGTCA GCACGTAGAT CGAAAGGTGC ACAAAGGTGG CCCTGGTCGT ACAGAAATAT	240
GGCGGTTCCT CGCTTGAGAG TGCGGAACGC ATTAGAAACG TCGCTGAACG GATCGTTGCC	300
ACCAAGAAGG CTGGAAATGA TGTCGTGGTT GTCTGCTCCG CAATGGGAGA CACCACGGAT	360
GAACTTCTAG AACTTGCAGC GGCAGTGAAT CCCGTTCCGC CAGCTCGTGA AATGGATATG	420
CTCCTGACTG CTGGTGAGCG TATTTCTAAC GCTCTCGTCG CCATGGCTAT TGAGTCCCTT	480
GGCGCAGAAG CTCAATCTTT CACTGGCTCT CAGGCTGGTG TGCTCACCAC CGAGCGCCAC	540
GGAAACGCAC GCATTGTTGA CGTCACACCG GGTCGTGTGC GTGAAGCACT CGATGAGGGC	600
AAGATCTGCA TTGTTGCTGG TTTTCAGGGT GTTAATAAAG AAACCCGCGA TGTCACCACG	660
TTGGGTCGTG GTGGTTCTGA CACCACTGCA GTTGCGTTGG CAGCTGCTTT GAACGCTGAT	720
GTGTGTGAGA TTTACTCGGA CGTTGACGGT GTGTATACCG CTGACCCGCG CATCGTTCCT	780
AATGCACAGA AGCTGGAAAA GCTCAGCTTC GAAGAAATGC TGGAACTTGC TGCTGTTGGC	840
TCCAAGATTT TGGTGCTGCG CAGTGTTGAA TACGCTCGTG CATTCAATGT GCCACTTCGC	900
GTACGCTCGT CTTATAGTAA TGATCCCGGC ACTTTGATTG CCGGCTCTAT GGAGGATATT	960
CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA	1008
Met Glu Glu Ala Val Leu Thr Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu	1000
1 5 10 15	
GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT TCC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCC	1056
Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala	1000
20 25 30	
AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT	1104
Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp Ala Glu Ile Asp Ile Asp Met Val	1107
35 40 45	
CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC	1152
Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe	1102
50 55 60	
ACC TGC CCT CGC GCT GAC GGA CGC CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG	1200
Thr Cys Pro Arg Ala Asp Gly Arg Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys	1200
65. 70 75	
CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC	1248
Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val	1240
00	
GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCT GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT	1206
Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val	1296
100	
ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA	1244
Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu	1344
115	
115 120 125 TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT	1000
	1392
Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp	
130 135 140	1.440
GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA TTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC	1440
Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly	
145 150 155	00
GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT GCA GGC ACC GGA CGC TAAAGTTTTAA	1490
Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr Ala Gly Thr Gly Arg	
160 165 50 170	

AGGAGTAGTT TTACAATGAC CACCATCGCA GTTGTTGGTG CAACCGGCCA GGTCGGCCAG 1550 GTTATGCGCA CCCTTTTGGA AGAGCGCAAT TTCCCAGCTG ACACTGTTCG TTTCTTTGCT 1610 1643 TCCCCGCGTT CCGCAGGCCG TAAGATTGAA TTC

【0101】配列番号:7

*トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質 配列の長さ:172

配列の型:アミノ酸

配列

Met Glu Glu Ala Val Leu Thr Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala 5 10

Lys Val Thr Val Leu Gly Ile Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys 25

Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp Ala Glu Ile Asn Ile Asp Met Val Leu 40

Gln Asn Val Ser Ser Val Glu Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr 55

Cys Pro Arg Ala Asp Gly Arg Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu

70 75 Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly 85

Lys Val Ser Leu Val Gly Ala Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr 105

Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu 120

Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp 135 140

Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly 160 150 155 145

Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr Ala Gly Thr Gly Arg

165

【0102】配列番号:8

※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:23 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸 合成DNA

アンチセンス:NO

鎖の数:一本鎖

Ж

配列

GTGGAGCCGA CCATTCCGCG AGG

23

【0103】配列番号:9

★トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸 合成DNA

アンチセンス:YES

特徴を表わす記号:CDS

特徴を表わす記号:CDS

存在位置:2188..3522

存在位置:533..2182

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

配列の長さ:23

23

CCAAAACCGC CCTCCACGGC GAA

配列

☆ctofermentum) 【0104】配列番号:10 株名: ATCC 13869 配列の長さ:3579 配列の特徴

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類: GenomicDNA 起源

生物名: プレピパクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium la☆

50

配列

37 GTGGAGCCGA CCATTCCGCG AGGCTGCACT GCAACGAGGT CGTAGTTTTG GTACATGGCT 60 TCTGGCCAGT TCATGGATTG GCTGCCGAAG AAGCTATAGG CATCGCACCA GGGCCACCGA 120 GTTACCGAAG ATGGTGCCGT GCTTTTCGCC TTGGGCAGGG ACCTTGACAA AGCCCACGCT 180 GATATCGCCA AGTGAGGGAT CAGAATAGTG CATGGGCACG TCGATGCTGC CACATTGAGC 240 GGAGGCAATA TCTACCTGAG GTGGGCATTC TTCCCAGCGG ATGTTTTCTT GCGCTGCTGC 300 AGTGGGCATT GATACCAAAA AGGGGCTAAG CGCAGTCGAG GCGGCAAGAA CTGCTACTAC 360 CCTTTTTATT GTCGAACGGG GCATTACGGC TCCAAGGACG TTTGTTTTCT GGGTCAGTTA 420 CCCCAAAAAG CATATACAGA GACCAATGAT TTTTCATTAA AAAGGCAGGG ATTTGTTATA 480 AGTATGGGTC GTATTCTGTG CGACGGGTGT ACCTCGGCTA GAATTTCTCC CC ATG 535 ACA CCA GCT GAT CTC GCA ACA TTG ATT AAA GAG ACC GCG GTA GAG GTT 583 Thr Pro Ala Asp Leu Ala Thr Leu Ile Lys Glu Thr Ala Val Glu Val TTG ACC TCC CGC GAG CTC GAT ACT TCT GTT CTT CCG GAG CAG GTA GTT 631 Leu Thr Ser Arg Glu Leu Asp Thr Ser Val Leu Pro Glu Gln Val Val 25 GTG GAG CGT CCG CGT AAC CCA GAG CAC GGC GAT TAC GCC ACC AAC ATT 679 Val Glu Arg Pro Arg Asn Pro Glu His Gly Asp Tyr Ala Thr Asn Ile GCA TTG CAG GTG GCT AAA AAG GTC GGT CAG AAC CCT CGG GAT TTG GCT 727 Ala Leu Gln Val Ala Lys Lys Val Gly Gln Asn Pro Arg Asp Leu Ala 60 55 ACC TGG CTG GCA GAG GCA TTG GCT GCA GAT GAC GCC ATT GAT TCT GCT 775 Thr Trp Leu Ala Glu Ala Leu Ala Ala Asp Asp Ala Ile Asp Ser Ala 70 75 GAA ATT GCT GGC CCA GGC TTT TTG AAC ATT CGC CTT GCT GCA GCA GCA 823 Glu Ile Ala Gly Pro Gly Phe Leu Asn Ile Arg Leu Ala Ala Ala Ala 90 CAG GGT GAA ATT GTG GCC AAG ATT CTG GCA CAG GGC GAG ACT TTC GGA 871 Gln Gly Glu Ile Val Ala Lys Ile Leu Ala Gln Gly Glu Thr Phe Gly 100 105 AAC TCC GAT CAC CTT TCC CAC TTG GAC GTG AAC CTC GAG TTC GTT TCT 919 Asn Ser Asp His Leu Ser His Leu Asp Val Asn Leu Glu Phe Val Ser 115 120 GCA AAC CCA ACC GGA CCT ATT CAC CTT GGC GGA ACC CGC TGG GCT GCC 967 Ala Asn Pro Thr Gly Pro Ile His Leu Gly Gly Thr Arg Trp Ala Ala 135 145 GTG GGT GAC TCT TTG GGT CGT GTG CTG GAG GCT TCC GGC GCG AAA GTG 1015 Val Gly Asp Ser Leu Gly Arg Val Leu Glu Ala Ser Gly Ala Lys Val 150 155 ACC CGC GAA TAC TAC TTC AAC GAT CAC GGT CGC CAG ATC GAT CGT TTC 1063 Thr Arg Glu Tyr Tyr Phe Asn Asp His Gly Arg Gln Ile Asp Arg Phe 1111 Ala Leu Ser Leu Leu Ala Ala Ala Lys Gly Glu Pro Thr Pro Glu Asp 185 GGT TAT GGC GGC GAA TAC ATT AAG GAA ATT GCG GAG GCA ATC GTC GAA 1159 Gly Tyr Gly Gly Glu Tyr Ile Lys Glu Ile Ala Glu Ala Ile Val Glu 195 200 50 205

								(21)							特開平1	0 — 1	6 5
		39													40			
															CTT	1207		
		s Pro	Glu	ı Ala			a Lei	ı Glı	ı Pro			Th	r Glr	Glı	Leu			
210					219					220					225			
_		_													, LCC	1255		
Phe	e Arg	g Ala	a Glu	Gly	v Val	l Glu	ı Met	Met	t Phe	e Glu	His	Ile	e Lys	Ser	Ser			
				230					235					240				
															TCC	1303		
Leu	ı His	s Glu	ı Phe	Gly	Thi	. Asp	Phe	Ası	Va]	l Tyr	Tyr	His	s Glu	Asn	Ser			
			245					250					255					
															GAC	1351		
Leu	Phe			Gly	Ala	a Val	. Asp	Lys	s Ala	Val	Gln	Val	Leu	Lys	Asp			
		260)				265	,				270)					
AAC	GGC	: AAC	CTG	TAC	GAA	AAC	GAG	GGC	GCI	TGG	TGG	CTO	CGT	TCC	ACC	1399		
Asr			Leu	Tyr	Glu	ı Asn	Glu	Gly	r Ala	Trp	Trp	Leu	Arg	Ser	Thr			
	275					280					285							
										ATC						1447		
		Gly	Asp	Asp	Lys	Asp	Arg	Val	Val	Ile	Lys	Ser	Asp	Gly	Asp			
290					295					300					305			
GCA	· GCC	TAC	ATC	GCT	GGC	GAT	ATC	GCG	TAC	GTG	GCT	GAT	AAG	TTC	TCC	1495		
Ala	Ala	Tyr	Ile			Asp	Ile	Ala	Tyr	Val	Ala	Asp	Lys	Phe	Ser			
				310					315					320				
										GGT						1543		
Arg	Gly	His		Leu	Asn	Ile	Tyr	Met	Leu	Gly	Ala	Asp	His	His	Gly			
			325					330					335					
TAC	ATC	GCG	CGC	CTG	AAG	GCA	GCG	GCG	GCG	GCA	CTT	GGC	TAC	AAG	CCA	1591		
Tyr	Ile	Ala	Arg	Leu	Lys	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Leu	Gly	Tyr	Lys	Pro			
		340					345					350						
										GTG						1639		
Glu		Val	Glu	Val	Leu		Gly	Gln	Met	Val	Asn	Leu	Leu	Arg	Asp			
	355					360					365							
										GGC						1687		
	Lys	Ala	Val	Arg		Ser	Lys	Arg	Ala	Gly	Thr	Val	Val	Thr				
370		0.00	~~~		375					380					385			
										GCG						1735		
Asp	Asp	Leu	Val		Ala	He	Gly	He		Ala	Ala	Arg	Tyr		Leu			
4.00	005	500		390					395					400				
										ATC						1783		
116	Arg	Ser		vai	Asp	Ser	Ser		Asp	Ile	Asp	Leu		Leu	Trp			
C11	TOO	C10	405	maa.	040		~~	410	m4.0		000		415	004		1001		
										TAC						1831		
GIU	ser.		Ser	ser	ASP	ASN		vaı	ıyr	Tyr	vaı		ıyr	GIĀ	HIS			
0.00	00m	420	maa	700	4000	000	425					430				1050		
_										GAG						1879		
ATA		Leu	Cys	ser	116		Arg	Lys	ATA	Glu		Leu	GLA	vaı	ınr			
CAC	435	ccc	001	CIC	СТ	440 TCT	(VT.)	OTO.	100		445	000	C1 1	000	C.1.T.	1007		
										CAC						1927		
	atu	alà	wig	ASD		ser	Leu	Leu	ınr	His	ASP	Arg	GIU	σŢλ				
450	ATC	ccc	ACA	C TC	455	CIO	ጥጥ /ጉ	CC+	001	460	OTO.	440		ccc	465 CCT	1025		
										GTG						1975		
Leu	116	игg	ınr	Leu	στλ	oru	rne	rdw	W18	Val	val	LYS	W19	vis	w19			

41 42 475 480 GAC CTA CGT GAA CCA CAC CGC ATT GCC CGC TAT GCT GAG GAA TTA GCT 2023 Asp Leu Arg Glu Pro His Arg Ile Ala Arg Tyr Ala Glu Glu Leu Ala 490 GGA ACT TTC CAC CGC TTC TAC GAT TCC TGC CAC ATC CTT CCA AAG GTT 2071 Gly Thr Phe His Arg Phe Tyr Asp Ser Cys His Ile Leu Pro Lys Val 500 505 GAT GAG GAT ACG GCA CCA ATC CAC ACA GCA CGT CTG GCA CTT GCA GCA 2119 Asp Glu Asp Thr Ala Pro Ile His Thr Ala Arg Leu Ala Leu Ala Ala 520 GCA ACC CGC CAG ACC CTC GCT AAC GCC CTG CAC CTG GTT GGC GTT TCC 2167 Ala Thr Arg Gln Thr Leu Ala Asn Ala Leu His Leu Val Gly Val Ser 535 GCA CCG GAG AAG ATG TAACA ATG GCT ACA GTT GAA AAT TTC AAT GAA 2214 Ala Pro Glu Lys Met Met Ala Thr Val Glu Asn Phe Asn Glu 550 1 5 CTT CCC GCA CAC GTA TGG CCA CGC AAT GCC GTG CGC CAA GAA GAC GGC 2262 Leu Pro Ala His Val Trp Pro Arg Asn Ala Val Arg Gln Glu Asp Gly 10 15 25 GTT GTC ACC GTC GCT GGT GTG CCT CTG CCT GAC CTC GCT GAA GAA TAC 2310 Val Val Thr Val Ala Gly Val Pro Leu Pro Asp Leu Ala Glu Glu Tyr 30 35 GGA ACC CCA CTG TTC GTA GTC GAC GAG GAC GAT TTC CGT TCC CGC TGT 2358 Gly Thr Pro Leu Phe Val Val Asp Glu Asp Asp Phe Arg Ser Arg Cys 50 CGC GAC ATG GCT ACC GCA TTC GGT GGA CCA GGC AAT GTG CAC TAC GCA 2406 Arg Asp Met Ala Thr Ala Phe Gly Gly Pro Gly Asn Val His Tyr Ala TCT AAA GCG TTC CTG ACC AAG ACC ATT GCA CGT TGG GTT GAT GAA GAG 2454 Ser Lys Ala Phe Leu Thr Lys Thr Ile Ala Arg Trp Val Asp Glu Glu GGG CTG GCA CTG GAC ATT GCA TCC ATC AAC GAA CTG GGC ATT GCC CTG 2502 Gly Leu Ala Leu Asp Ile Ala Ser Ile Asn Glu Leu Gly Ile Ala Leu 95 GCC GCT GGT TTC CCC GCC AGC CGT ATC ACC GCG CAC GGC AAC AAA 2550 Ala Ala Gly Phe Pro Ala Ser Arg Ile Thr Ala His Gly Asn Asn Lys 110 115 GGC GTA GAG TTC CTG CGC GCG TTG GTT CAA AAC GGT GTG GGA CAC GTG 2598 Gly Val Glu Phe Leu Arg Ala Leu Val Gln Asn Gly Val Gly His Val 130 GTG CTG GAC TCC GCA CAG GAA CTA GAA CTG TTG GAT TAC GTT GCC GCT 2646 Val Leu Asp Ser Ala Gln Glu Leu Glu Leu Leu Asp Tyr Val Ala Ala 140 145 150 GGT GAA GGC AAG ATT CAG GAC GTG TTG ATC CGC GTA AAG CCA GGC ATC 2694 Gly Glu Gly Lys Ile Gln Asp Val Leu Ile Arg Val Lys Pro Gly Ile 155 160 GAA GCA CAC ACC CAC GAG TTC ATC GCC ACT AGC CAC GAA GAC CAG AAG 2742 Glu Ala His Thr His Glu Phe Ile Ala Thr Ser His Glu Asp Gln Lys 170 TTC GGA TTC TCC CTG GCA TCC GGT TCD GCA TTC GAA GCA GCA AAA GCC 2790

		43													44	
Phe	Gly	Phe	Ser	Leu	Ala	Ser	Gly	Ser	Ala	Phe	e Glu	Ala	Ala	Lys	Ala	
				190					195					200		
											CTG					2838
Ala	Asn	Asn			Asn	Leu	Asn			Gly	/ Leu	His			Val	
			205					210					215			
											CTG					2886
Gly	Ser	Gln 220		Phe	Asp	Ala	G1u 225		Phe	Lys	Leu	Ala 230		Glu	Arg	
GTG	TTG	GGC	CTG	TAC	TCA	CAG	ATC	CAC	AGC	GAA	CTG	GGC	GTT	GCC	CTT	2934
Val	Leu 235		Leu	Tyr	Ser	Gln 240		His	Ser	Glu	Leu 245	_	Val	Ala	Leu	
CCT	GAA	CTG	GAT	CTC	GGT	GGC	GGA	TAC	GGC	ATT	GCC	TAT	ACC	GCA	GCT	2982
Pro	Glu	Leu	Asp	Leu	Gly	Gly	Gly	Tyr	Gly	Ile	Ala	Tyr	Thr	Ala	Ala	
250					255					260)				265	
GAA	GAA	CCA	CTC	AAC	GTC	GCA	GAA	GTT	GCC	TCC	GAC	CTG	CTC	ACC	GCA	3030
Glu	Glu	Pro	Leu	Asn	Val	Ala	Glu	Val	Ala	Ser	Asp	Leu	Leu	Thr	Ala	
				270					275					280		
GTC	GGA	AAA	ATG	GCA	GCG	GAA	CTA	GGC	ATC	GAC	GCA	CCA	ACC	GTG	CTT	3078
Val	Gly	Lys	Met	Ala	Ala	Glu	Leu	Gly	Ile	Asp	Ala	Pro	Thr	Val	Leu	
			285					290					295			
											ACC					3126
Val	Glu		Gly	Arg	Ala	Ile		Gly	Pro	Ser	Thr		Thr	Ile	Tyr	
		300					305					310				
											GAC					3174
Glu		Gly	Thr	Thr	Lys		Val	His	Val	Asp	Asp	Asp	Lys	Thr	Arg	
ር ር	315	ATC	ccc	ሶ ፕሮ	CAC	320	ccc	4.00	TCC	CAC	325	470	000	CCI	CCA	2000
											AAC Asn					3222
330	1 9 1	116	ма	Val	335	Gly	GIY	met	per	340	VOII	116	vi 8	110	345	
	TAC	GGC	TCC	GAA		GAC	GCC	CCC.	GTA		TCC	CCC	TTC	CCC		3270
											Ser					5210
	-,-	,		350	-,-				355			6		360		
GGA	GAC	CCA	GTA		ACC	CGC	ATC	GTG		TCC	CAC	TGC	GAA		GGC	3318
											His					
			365					370					375		•	
GAT	ATC	CTG	ATC	AAC	GAT	GAA	ATC	TAC	CCA	TCT	GAC	ATC	ACC	AGC	GGC	3366
Asp	Ile	Leu	Ile	Asn	Asp	Glu	Ile	Tyr	Pro	Ser	Asp	Ile	Thr	Ser	Gly	
		380					385					390				
GAC	TTC	CTT	GCA	CTC	GCA	GCC	ACC	GGC	GCA	TAC	TGC	TAC	GCC	ATG	AGC	3414
Asp	Phe	Leu	Ala	Leu	Ala	Ala	Thr	Gly	Ala	Tyr	Cys	Tyr	Ala	Met	Ser	
	395					400					405					
TCC	CGC	TAC	AAC	GCC	TTC	ACA	CGG	CCC	GCC	GTC	GTG	TCC	GTC	CGC	GCT	3462
Ser	Arg	Tyr	Asn	Ala	Phe	Thr	Arg	Pro	Ala	Val	Val	Ser	Val	Arg	Ala	
410					415					420					425	
GGC	AGC	TCC	CGC	CTC	ATG	CTG	CGC	CGC	GAA	ACG	CTC	GAC	GAC	ATC	CTC	3510
Gly	Ser	Ser	Arg		Met	Leu	Arg	Arg		Thr	Leu	Asp	Asp	Ile	Leu	
		_		430					435					440		
				TAAC	XCT1	TT C	GACC	CCTG	A CC	CCG	CCTI	CAC	CTTC	GCC		3562
Ser	Leu	Glu	Ala													

50

46

GTGGAGGGCG GTTTTGG

【0105】配列番号:11

配列の長さ:550

配列の型:アミノ酸

*トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

配列 Met Thr Pro Ala Asp Leu Ala Thr Leu Ile Lys Glu Thr Ala Val Glu 10 Val Leu Thr Ser Arg Glu Leu Asp Thr Ser Val Leu Pro Glu Gln Val 25 Val Val Glu Arg Pro Arg Asn Pro Glu His Gly Asp Tyr Ala Thr Asn Ile Ala Leu Gln Val Ala Lys Lys Val Gly Gln Asn Pro Arg Asp Leu 55 Ala Thr Trp Leu Ala Glu Ala Leu Ala Ala Asp Asp Ala Ile Asp Ser 75 Ala Glu Ile Ala Gly Pro Gly Phe Leu Asn Ile Arg Leu Ala Ala Ala 90 Ala Gln Gly Glu Ile Val Ala Lys Ile Leu Ala Gln Gly Glu Thr Phe 105

Gly Asn Ser Asp His Leu Ser His Leu Asp Val Asn Leu Glu Phe Val

120

Ser Ala Asn Pro Thr Gly Pro Ile His Leu Gly Gly Thr Arg Trp Ala 135

Ala Val Gly Asp Ser Leu Gly Arg Val Leu Glu Ala Ser Gly Ala Lys 150 155

Val Thr Arg Glu Tyr Tyr Phe Asn Asp His Gly Arg Gln Ile Asp Arg

Phe Ala Leu Ser Leu Leu Ala Ala Ala Lys Gly Glu Pro Thr Pro Glu 185

Asp Gly Tyr Gly Gly Glu Tyr Ile Lys Glu Ile Ala Glu Ala Ile Val 200

Glu Lys His Pro Glu Ala Leu Ala Leu Glu Pro Ala Ala Thr Gln Glu 215

Leu Phe Arg Ala Glu Gly Val Glu Met Met Phe Glu His Ile Lys Ser 225 230

Ser Leu His Glu Phe Gly Thr Asp Phe Asp Val Tyr Tyr His Glu Asn 250

Ser Leu Phe Glu Ser Gly Ala Val Asp Lys Ala Val Gln Val Leu Lys

Asp Asn Gly Asn Leu Tyr Glu Asn Glu Gly Ala Trp Trp Leu Arg Ser 280

Thr Glu Phe Gly Asp Asp Lys Asp Arg Val Val Ile Lys Ser Asp Gly

Asp Ala Ala Tyr Ile Ala Gly Asp Ile Ala Tyr Val Ala Asp Lys Phe 310 315

Ser Arg Gly His Asn Leu Asn Ile Tyr Met Leu Gly Ala Asp His His

Gly Tyr Ile Ala Arg Leu Lys Ala Ala Ala Ala Ala Leu Gly Tyr Lys 345 350

Pro Glu Gly Val Glu Val Leu Ile GEO Gln Met Val Asn Leu Leu Arg

```
47
                                                                               48
                                              360
                          355
                  Asp Gly Lys Ala Val Arg Met Ser Lys Arg Ala Gly Thr Val Val Thr
                                          375
                  Leu Asp Asp Leu Val Glu Ala Ile Gly Ile Asp Ala Ala Arg Tyr Ser
                  385
                                      390
                                                         395
                                                                             400
                  Leu Ile Arg Ser Ser Val Asp Ser Ser Leu Asp Ile Asp Leu Gly Leu
                                  405
                                                      410
                  Trp Glu Ser Gln Ser Ser Asp Asn Pro Val Tyr Tyr Val Gln Tyr Gly
                                                  425
                  His Ala Arg Leu Cys Ser Ile Ala Arg Lys Ala Glu Thr Leu Gly Val
                                              440
                  Thr Glu Glu Gly Ala Asp Leu Ser Leu Leu Thr His Asp Arg Glu Gly
                                          455
                  Asp Leu Ile Arg Thr Leu Gly Glu Phe Pro Ala Val Val Lys Ala Ala
                  Ala Asp Leu Arg Glu Pro His Arg Ile Ala Arg Tyr Ala Glu Glu Leu
                                                     490
                  Ala Gly Thr Phe His Arg Phe Tyr Asp Ser Cys His Ile Leu Pro Lys
                                                 505
                  Val Asp Glu Asp Thr Ala Pro Ile His Thr Ala Arg Leu Ala Leu Ala
                                             520
                  Ala Ala Thr Arg Gln Thr Leu Ala Asn Ala Leu His Leu Val Gly Val
                                         535
                                                             540
                  Ser Ala Pro Glu Lys Met
                  545
                                      550
【0106】配列番号:12
                                                     *トポロジー:直鎖状
                                                       配列の種類:タンパク質
配列の型:アミノ酸
                  配列
                 Met Ala Thr Val Glu Asn Phe Asn Glu Leu Pro Ala His Val Trp Pro
                 Arg Asn Ala Val Arg Gln Glu Asp Gly Val Val Thr Val Ala Gly Val
                 Pro Leu Pro Asp Leu Ala Glu Glu Tyr Gly Thr Pro Leu Phe Val Val
                  Asp Glu Asp Asp Phe Arg Ser Arg Cys Arg Asp Met Ala Thr Ala Phe
                 Gly Gly Pro Gly Asn Val His Tyr Ala Ser Lys Ala Phe Leu Thr Lys
                 Thr Ile Ala Arg Trp Val Asp Glu Glu Gly Leu Ala Leu Asp Ile Ala
                 Ser Ile Asn Glu Leu Gly Ile Ala Leu Ala Ala Gly Phe Pro Ala Ser
                 Arg Ile Thr Ala His Gly Asn Asn Lys Gly Val Glu Phe Leu Arg Ala
                                             120
                 Leu Val Gln Asn Gly Val Gly His Val Val Leu Asp Ser Ala Gln Glu
                                         135
                 Leu Glu Leu Leu Asp Tyr Val Ala Ala Gly Glu Gly Lys Ile Gln Asp
                 145
                                                         155
```

Val Leu Ile Arg Val Lys Pro Gly 150 Glu Ala His Thr His Glu Phe

配列の長さ:445

50 49 175 165 170 Ile Ala Thr Ser His Glu Asp Gln Lys Phe Gly Phe Ser Leu Ala Ser 185 Gly Ser Ala Phe Glu Ala Ala Lys Ala Ala Asn Asn Ala Glu Asn Leu 200 Asn Leu Val Gly Leu His Cys His Val Gly Ser Gln Val Phe Asp Ala 215 220 Glu Gly Phe Lys Leu Ala Ala Glu Arg Val Leu Gly Leu Tyr Ser Gln 235 Ile His Ser Glu Leu Gly Val Ala Leu Pro Glu Leu Asp Leu Gly Gly 250 Gly Tyr Gly Ile Ala Tyr Thr Ala Ala Glu Glu Pro Leu Asn Val Ala 265 Glu Val Ala Ser Asp Leu Leu Thr Ala Val Gly Lys Met Ala Ala Glu Leu Gly Ile Asp Ala Pro Thr Val Leu Val Glu Pro Gly Arg Ala Ile 295 Ala Gly Pro Ser Thr Val Thr Ile Tyr Glu Val Gly Thr Thr Lys Asp 310 Val His Val Asp Asp Asp Lys Thr Arg Arg Tyr Ile Ala Val Asp Gly 330 325 Gly Met Ser Asp Asn Ile Arg Pro Ala Leu Tyr Gly Ser Glu Tyr Asp 345 Ala Arg Val Val Ser Arg Phe Ala Glu Gly Asp Pro Val Ser Thr Arg 360 Ile Val Gly Ser His Cys Glu Ser Gly Asp Ile Leu Ile Asn Asp Glu 375 Ile Tyr Pro Ser Asp Ile Thr Ser Gly Asp Phe Leu Ala Leu Ala Ala 390 Thr Gly Ala Tyr Cys Tyr Ala Met Ser Ser Arg Tyr Asn Ala Phe Thr 405 Arg Pro Ala Val Val Ser Val Arg Ala Gly Ser Ser Arg Leu Met Leu 425 Arg Arg Glu Thr Leu Asp Asp Ile Leu Ser Leu Glu Ala *トポロジー:直鎖状 【0107】配列番号:13 配列の種類:他の核酸 合成DNA 配列の長さ:23 アンチセンス:NO 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 配列 23 TCGTCGGTCA GCCTGACGTC GAC ※トポロジー:直鎖状 【0108】配列番号:14 配列の種類:他の核酸 合成DNA 配列の長さ:23 アンチセンス:YES 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 Ж 配列 23 **TCTTGGTGTCGAAAGTGCACACC** 鎖の数:二本鎖 【0109】配列番号:15 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:3533

配列の型:核酸

配列の種類: Genomic DNA

	(
			(27)	特
	51			52
起源			*配列の	夺 徵
生物名:プルパグラ	りウム・ラクトファーメンタム	(Brevibacter	rium la 特徴を表	表わす配号:CDS
ctofermentum)			存在位置	置:3213077
株名: ATCC 13869			*	
	配列			
	GGTGGTTCTG TT	AAGGCAGA AAC	CCTCCCT GAGATCCTCG (STCAGCCTGA CGTCGACGGC
	GGACTTGTCG GT	GGCGCTTC CCT	CGACGGT GAAGCATTCG (CAAGCTGGC TGCCAACGCT
	GCGAGCGTTG CT	TAAAGTAC AGA	GCTTTAA AGCACAGCCT 1	TAAAGCACAG CCTTAAAGCA
	CAAGCACTGT AG	AAGTGCGG TTT	TGATGAG CCCATGAAAG (CCATCGAAAT CAATCGCCCA
	GCTAAACACC TG	TTTTGCTG GGT	GATTTTT TATCTCATGC /	ACGCCAACAC CCTCAATGTG
	AAAGAGTGTT TA	AAGTAGTT ATG	ACT GAT TTT TTA CGC	GAT GAC ATC AGG
		Met	Thr Asp Phe Leu Arg	Asp Asp Ile Arg
		1	. 5	10
	TTC CTC GGT C	AA ATC CTC G	GT GAG GTA ATT GCG (GAA CAA GAA GGC CAG
	Phe Leu Gly G	ln Ile Leu G	ly Glu Val Ile Ala (lu Gln Glu Gly Gln
		15	20	25
	GAG GTT TAT G	AA CTG GTC G	AA CAA GCG CGC CTG A	ICT TCT TTT GAT ATC
	Glu Val Tyr G	lu Leu Val G	Glu Gln Ala Arg Leu T	hr Ser Phe Asp Ile
		30	35.	40
	GCC AAG GGC A	AC GCC GAA A	TG GAT AGC CTG GTT C	AG GTT TTC GAC GGC
	Ala Lys Gly A	sn Ala Glu M	let Asp Ser Leu Val G	In Val Phe Asp Gly
	45		50	55
	ATT ACT CCA G	CC AAG GCA A	CA CCG ATT GCT CGC G	CA TTT TCC CAC TTC
	Ile Thr Pro A	la Lys Ala T	hr Pro Ile Ala Arg A	la Phe Ser His Phe
	60		65	70
	GCT CTG CTG G	CT AAC CTG G	CG GAA GAC CTC TAC G	CAT GAA GAG CTT CGT
	A1 - T T A	1 - 4 T A	1- Cl., A I., T. T.	on Clas Clas I on Ame

CANCACTOL AGAMOTOCOG LILIONIGAG COCATONANO CONTOGAMOT CANTOGOCA	240
GCTAAACACC TGTTTTGCTG GGTGATTTTT TATCTCATGC ACGCCAACAC CCTCAATGTG	300
AAAGAGTGTT TAAAGTAGTT ATG ACT GAT TTT TTA CGC GAT GAC ATC AGG	350
Met Thr Asp Phe Leu Arg Asp Asp Ile Arg	
1 5 10	
TTC CTC GGT CAA ATC CTC GGT GAG GTA ATT GCG GAA CAA GAA GGC CAG	398
Phe Leu Gly Gln Ile Leu Gly Glu Val Ile Ala Glu Gln Glu Gly Gln	
15 20 25	
GAG GTT TAT GAA CTG GTC GAA CAA GCG CGC CTG ACT TCT TTT GAT ATC	446
Glu Val Tyr Glu Leu Val Glu Gln Ala Arg Leu Thr Ser Phe Asp Ile	
30 35 40	
GCC AAG GGC AAC GCC GAA ATG GAT AGC CTG GTT CAG GTT TTC GAC GGC	494
Ala Lys Gly Asn Ala Glu Met Asp Ser Leu Val Gln Val Phe Asp Gly	
45 50 55	
ATT ACT CCA GCC AAG GCA ACA CCG ATT GCT CGC GCA TTT TCC CAC TTC	542
Ile Thr Pro Ala Lys Ala Thr Pro Ile Ala Arg Ala Phe Ser His Phe	_
60 65 70	
GCT CTG CTG GCT AAC CTG GCG GAA GAC CTC TAC GAT GAA GAG CTT CGT	590
Ala Leu Leu Ala Asn Leu Ala Glu Asp Leu Tyr Asp Glu Glu Leu Arg	
75 80 85 90	
GAA CAG GCT CTC GAT GCA GGC GAC ACC CCT CCG GAC AGC ACT CTT GAT	638
Glu Gln Ala Leu Asp Ala Gly Asp Thr Pro Pro Asp Ser Thr Leu Asp	000
95 100 105	
GCC ACC TGG CTG AAA CTC AAT GAG GGC AAT GTT GGC GCA GAA GCT GTG	686
Ala Thr Trp Leu Lys Leu Asn Glu Gly Asn Val Gly Ala Glu Ala Val	000
110 115 120	794
GCC GAT GTG CTG CGC AAT GCT GAG GTG GCG CCG GTT CTG ACT GCG CAC	734
Ala Asp Val Leu Arg Asn Ala Glu Val Ala Pro Val Leu Thr Ala His	
125 130 135	700
CCA ACT GAG ACT CGC CGC CGC ACT GTT TTT GAT GCG CAA AAG TGG ATC	782
Pro Thr Glu Thr Arg Arg Arg Thr Val Phe Asp Ala Gln Lys Trp Ile	
140 145 150	
ACC ACC CAC ATG CGT GAA CGC CAC GCT TTG CAG TCT GCG GAG CCT ACC	830
Thr Thr His Met Arg Glu Arg His Ala Leu Gln Ser Ala Glu Pro Thr	
155 160 165 170	
GCT CGT ACG CAA AGC AAG TTG GAT GAG ATC GAG AAG AAC ATC CGC CGT	878
Ala Arg Thr Gln Ser Lys Leu Asp Glu Ile Glu Lys Asn Ile Arg Arg	
175 180 185	
CGC ATC ACC ATT TTG TGG CAG ACC GCG TTG ATT CGT GTG GCC CGC CCA	926
Arg Ile Thr Ile Leu Trp Gln Thr Ala Leu Ile Arg Val Ala Arg Pro	
190 195 200	
CGT ATC GAG GAC GAG ATC GAA GTA GORD CTG CGC TAC TAC AAG CTG AGC	974

		53						`	20)							村用平工
Ar	o Ile	53 G G 1	11 As	n Gli	n T1.	e Gli	u Val	G1-	v [ei	ı Arc	Tv-	r Tv	r Í v	c I o	54 u Ser	
	5	20		p or	u 11	0 01	210		, Let	ı nış	5 1 y 1	21		s Le	u ser	
CT	r tto			G AT	T CC	A CG			C CG1	r GA1	r GT(ΓGA	G CTT	1022
															u Leu	
	220)				22	5				230)				
CG'	C GAC	G CG	T TT	C GG(C GA	G GA	r gti	CC	OTT 1	AAC	CCC	GTO	GT(C AA	G CCA	1070
		ı Ar	g Ph	e Gl	y Glu	ı Ası	o Val	Pro	o Leu	Lys	Pro	Va:	l Va	l Ly:	s Pro	
235					240					245					250	
															C GCG	1118
Gly	Sei	r Tr	p 110			y Ası	His	Ası			Pro	Туз	r Val		r Ala	
GAZ	ACA	CT	r car	259 2 TA1		` ልሮባ	CAC	· ccc	260 CCT		CAA	ACC	ነ ረጥረ	269	C AAG	1166
															Lys	1166
010			270		. 001			275		AIG	OIU	1 1111	280		ı Lys	
TAC	ТАТ	GC/	A CGO	CAG	CTO	CAT	TCC	CTC	GAG	CAT	GAG	CTO			G TCG	1214
Туз	Tyr	Ala	a Arg	g Glr	ı Leı	His	Ser	Leu	ı Glu	His	Glu	Leu	Ser	· Leı	ı Ser	
		288	5				290					295	;			
															GCC	1262
Asp			. Asr	1 Lys	Val			Gln	Leu	Leu	Ala	Leu	Ala	Asp	Ala	
000	300					305					310					
															GCC	1310
315		ASI	ı ASŢ) vai	320		Arg	Val	Asp		Pro	Tyr	Arg	Arg	Ala	
		ccc	: СТТ	. UCC			ATC	ርፕር	ccc	325	ACC	ccc	CAC	CTC	330 ATC	1358
							Ile									1336
		,		335			110	200	340		****		OLU	345		
GGC	GAG	GAC	GCC	GTT	GAG	GGC	GTG	TGG	TTC	AAG	GTC	TTT	ACT		TAC	1406
Gly	Glu	Asp	Ala	Val	Glu	Gly	Val	Trp	Phe	Lys	Val	Phe	Thr	Pro	Tyr	
			350	1				355					360			
							AAC									1454
Ala	Ser		Glu	Glu	Phe	Leu	Asn	Asp	Ala	Leu	Thr		Asp	His	Ser	
OTO.	COT	365	TOO		040	O TO TO	370	A 2020	000	0.45		375			ama	1500
							CTC									1502
ւես	380	GIU	Ser	ASII	ASP	385	Leu	116	ATS	ASP	390	Arg	Leu	261	vai	
CTG		TCT	GCC	ATC	GAG		TTT	GGA	TTC	AAC		TAC	GCA	CTG	GAT	1550
							Phe									1000
395					400			-		405		•			410	
TG	CGC	CAA	AAC	TCC	GAA	AGC	TAC	GAG	GAC	GTC	CTC	ACC	GAG	CTT	TTC	1598
Leu	Arg	Gln	Asn	Ser	Glu	Ser	Tyr	Glu	Asp	Val	Leu	Thr	Glu	Leu	Phe	
				415					420					425		
							AAC									1646
ilu	Arg	Ala		Val	Thr	Ala	Asn		Arg	Glu	Leu	Ser		Ala	Glu	
AC.	СТТ	CAC	430	CTC	CTC.	A A C		435	ccc	ACC.	∕∨•r	CCT	440	ር ተር	ATC	1004
							GAA Glu									1694
., 0	Dou	445	101	Lou	۵eu	~75	450	Leu	ur R	OCI		455	110	Leu	116	
CG	CAC		TCA	GAT	GAA	TAC	AGC	GAG	GTC	ACC			GAG	СТС	GGC	1742
							Ser									
	460	-		,		465		50			470	•	_		•	

			,							(29)								特開平1	0-165
	~ ~		55														56		
																	G ATG	1790	
478		ne A	ırg	Thi	. AI			u Al	.a Va	al L			he (Зlу	Pro	Ar	g Met		
		<u>ጉ</u> (CAC	TCC	` АТ	48 ∩ ат	-	Y AT	~ ~	^ጉ ል ጥ/		35 30 0	TC 4	CC			490	1000	
																	G CTC l Leu	1838	
		•		0,0	49			ı me	L A	50 50		31 A	91 I	nr	ASP	va. 50			
GAC	G CC	CG A	TG	GTA			C AA	G GA	A T1			C A	TT G	CA	GCC		CGC	1886	
																	Gly	1000	
				510					51	_					520		,		
GAC	: AA	C C	CA	CGC	GGG	CAC	C GT	C GA	T GT	C AT	c o	CA C	rg t	TC	GAA	ACC	ATC	1934	
Asp	As	n P	ro	Arg	Gly	Th	r Va	l As	p Va	1 11	e Pr	o Le	eu P	he	Glu	Thi	· Ile		
			25					53						35					
																	ATT	1982	
GIU			eu	GIN	Ala	GI			y Il	e Le	u As	_	_	eu	Trp	Lys	Ile		
GAT	54		AC.	ccc	A A C	TA/	549 277		. CA	c cc	C C4	55		T O .	040		-		
							Let										GTC	2030	
555	20.	• •	, -	8	11311	560		Let	1 61.	II ALL	g as 56	_	in va	31 '	GIN	GIU			
	CTO	C GO	GT ·	TAC	TCC			: AAC	. AA	G GA			A T/	\Т <i>'</i>	TTC	TCC	570 GCA	2078	
							Ser											2010	
					575					586					-	585			
AAC	TGO	; G(X (CTT	TAC	GAC	GCG	GAA	CT(G CAG	G CTO	C GT	C GA	A (СТА	TGC	CGA	2126	
Asn	Tr	A]	la l	Leu	Tyr	Asp	Ala	Glu	Leu	ı Glı	n Lei	ı Va	1 G1	u I	Leu	Cys	Arg		
				590					595						5 00				
							CGC											2174	
Ser	ATS	60 60		/aı	Lys	Leu	Arg			His	s Gly	Ar			lly	Thr	Val		
GGC	CGC			GC	GGA	CCT	ፐርር	610		· ccc	ነ ልምና	· ~~	61 r.cc		· .	^~~	100	0000	
Gly																		2222	
	620		-	•			625	-,-				630		4 0	111	. 10	лıg		
GGG	GCT	GT	c c	AA (GGT	TCC	GTG	CGC	ATC	ACC	GAG			C G	AG A	ATC	ATC	2270	
Gly																			
635						640					645						650		
TCC																		2318	
Ser	Ala	Ly	s T			Asn	Pro	Glu	Thr			Arg	Ası	n L	eu (ilu	Ala		
CTC (ርተር	ጥ ር /			655 NCC	~ ~~	040	004	m 00	660						665			
CTG (2366	
Leu 1	141	O¢ı		70	1111	Leu	GIU	итя	5er 675	Leu	Leu	ASD	va.			ilu .	Leu		
ACC (GAT	CAC			XC 1	GCG	TAC	GAC		ATG	AGT	GAG	ΔΤΩ		30 ~⊤ ∩	AC (CTC	2414	
Thr A																		2414	
		685						690					695						
AGC 1	TG	AAG	A/	AG T	AC (CCC	TCC	TTG	GTG	CAC	GAG	GAT	CAA	GG	ж т	TC A	ATC	2462	
Ser L																			
	00						705					710							
GAT T																		2510	
Asp T	yr	Phe	Th	ır G			Thr	Pro	Leu			Ile	Gly	Se	r L	eu A	sn		
715	C1 -	ተረረ		·		'20	T/C 4	~~			725			_	_		'30		
ATC G																		2558	
Ile G	ту ,	o£1,	Λſ	g P	10 9	er l	oer l	ug i	Lyosu	GID	ınr	ser	Ser	۷a	1 G	Lu A	sp		

57

735 740 745 TTG CGA GCA ATC CCG TGG GTG CTC AGT TGG TCC CAG TCT CGT GTC ATG 2606 Leu Arg Ala Ile Pro Trp Val Leu Ser Trp Ser Gln Ser Arg Val Met 750 755 CTG CCG GGC TGG TTT GGT GTC GGC ACC GCA CTT GAG CAA TGG ATT GGC 2654 Leu Pro Gly Trp Phe Gly Val Gly Thr Ala Leu Glu Gln Trp Ile Gly 770 GAA GGG GAG CAG GCC ACC CAG CGC ATT GCC GAG CTA CAA ACA CTC AAC 2702 Glu Gly Glu Gln Ala Thr Gln Arg Ile Ala Glu Leu Gln Thr Leu Asn 780 785 GAG TCC TGG CCA TTT TTC ACC TCA GTG TTG GAT AAC ATG GCT CAG GTG 2750 Glu Ser Trp Pro Phe Phe Thr Ser Val Leu Asp Asn Met Ala Gln Val 795 800 805 ATG TCC AAG GCA GAG CTG CGT TTG GCA AAG CTC TAC GCA GAC CTG ATC 2798 Met Ser Lys Ala Glu Leu Arg Leu Ala Lys Leu Tyr Ala Asp Leu Ile 815 820 CCA GAT AGG GAA GTA GCT GAG CGC GTT TAT GCC GTC ATC CGC GAG GAA 2846 Pro Asp Arg Glu Val Ala Glu Arg Val Tyr Ala Val Ile Arg Glu Glu 830 835 TAC TTC CTG ACC AAG AAG ATG TTC TGC GTA ATC ACC GGT TCT GAT GAT 2894 Tyr Phe Leu Thr Lys Lys Met Phe Cys Val Ile Thr Gly Ser Asp Asp 850 CTG CTT GAT GAC AAC CCG CTT CTC GCA CGA TCC GTC CAG CGC CGA TAC 2942 Leu Leu Asp Asp Asn Pro Leu Leu Ala Arg Ser Val Gln Arg Arg Tyr 865 CCC TAC CTG CTT CCA CTC AAC GTG ATC CAG GTA GAG ATG ATG CGA CGC 2990 Pro Tyr Leu Leu Pro Leu Asn Val Ile Gln Val Glu Met Met Arg Arg TAC CGA AAA GGC GAC CAA AGC GAG CAA GTA TCC CGC AAC ATC CAG CTG 3038 Tyr Arg Lys Gly Asp Gln Ser Glu Gln Val Ser Arg Asn Ile Gln Leu 900 ACC ATG AAC GGT CTT TCC ACT GCA CTG CGC AAC TCT GGC TAGTCCTGCT 3087 Thr Met Asn Gly Leu Ser Thr Ala Leu Arg Asn Ser Gly 910 915 GGGTAGGTAG TACTCGTGTA TACTGTCTAA AGTTATTCGA AATCAGGTGG GAATAAGGTT 3147 CACCTGGGTT CTCAAACGGC AAAGGAACAT TTTCCACATG GCATTGACGC TTCAAATCAT 3207 CCTCGTCGTC GCCAGCCTGC TCATGACGGT TTTCGTCTTG CTGCACAAGG GCAAAGGCGG 3267 CGGACTCTCC AGCCTCTTCG GTGGCGGTGT GCAGTCCAAT CTTTCGGGCT CCACTGTTGT 3327 TGAAAAGAAC CTGGATCGCG TCACCATTTT GGTTGCCGTT ATCTGGATTG TGTGCATTGT 3387 CGCACTCAAC CTCATCCAGA CTTATTCATA AGACACGAGC TTAAAAAGAG CGGTTCCCTT 3447 TTCATAGGGG AGCCGCTTTT TTGGGTTTTG TCGACCTGTT GTCTCCCCAC TGTTCCTCGG 3507 TGTGCACTTT CGACACCAAG ATTTCG 3533

【0110】配列番号:16

配列

*トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

配列の長さ:919 配列の型:アミノ酸

*

Met Thr Asp Phe Leu Arg Asp Asp Ile Arg Phe Leu Gly Gln Ile Leu

1 5 10 15

Gly Glu Val Ile Ala Glu Gln Glu Gly Gln Glu Val Tyr Glu Leu Val

20 250 30

		5	g						`	.01,						60
G1	11 G1			Arc	ם ו	n Th	r Sa	r Ph	a Acı	n 11.	a A1.	2 I v	s C1s	ı. Acı	n A1	oo a Glu
01	. 01		35		LC	4 111	. 56.	4		<i>p</i> 11	c Al	а Бу:	4		ı Al	a Glu
Me	t. As				ı Va	1 G1:	n Va			n (C1)	v T14	a Thi			. I.v.	s Ala
		0	-	20.			5			, UI.	, 11.	60) AI	ı Ly	2 VIG
Th			l e	Ala	a Ar	σ A1:			r His	s Ph	e A1a			1 Ala	A 4 61	n Leu
6		•	- •		• •••	7(J 1 11.	75		LC	1 ALC	ı na	80
		u A	sn	Lei	ı Tv	-		, G1:	ı Lei	ı Arı			1 A1s	la	1 Ac1	o Ala
			J,	200	8		, 010	. 01.	4 500	9(. 011	ı Alc	ı Det	9!	
G1	v Ac	n T	hr	Pro			Sei	r Th	r Ī Δı			ነ ጉጉ	· Trr	Las		s Leu
01	,	P		100		, 1101	, 50.		105		JAIC	1 1111		11(Leu
Ası	n G1	u G	l۷			l G1v	, A1:	Gli) A1s	Asr	Va1			g Asn
			15			- 0		120				· Not	125			, ASII
Ala	a Gl			Ala	Pro	. Val	Lei			His	Pro	Thr			· Arc	g Arg
	13					, , , ,	135			• ••••	,	140		1 1111	AL E	Mg
Ars			al	Phe	Ast	Ala			Trn	. T1 <i>e</i>	· Thr			Met	Arc	Glu
145						150		,.		, 11.	155		****		6	160
Ars	Hi:	s Al	la	Leu	Glr			Glu	ı Pro	Thr			Thr	Gln	Ser	Lys
					165					170				01	175	
Leu	ı Ası	o G1	u	Ile			Asn	Ile	Arg			Ile	Thr	Ile		Trp
	•			180					185		0			190		
Glr	Th	r Al	.a	Leu	Ile	Arg	Val	Ala			Arg	Ile	Glu			Ile
		19						200			0		205			
Glu	· Val	G1	. y	Leu	Arg	Tyr	Tyr	Lys	Leu	Ser	Leu	Leu			Ile	Pro
	210						215					220				
Arg	Ile	As	n	Arg	Asp	Val	Ala	Val	Glu	Leu	Arg	Glu	Arg	Phe	Gly	Glu
225						230					235		_		•	240
Asp	Va]	Pr	o	Leu	Lys	Pro	Val	Val	Lys	Pro	Gly	Ser	Trp	Ile	Gly	
					245					250			_		255	
Asp	His	As	р	Gly	Asn	Pro	Tyr	Val	Thr	Ala	Glu	Thr	Val	Glu	Tyr	Ser
				260					265					270		
Thr	His	Ar	g	Ala	Ala	Glu	Thr	Val	Leu	Lys	Tyr	Tyr	Ala	Arg	G1n	Leu
		27	5			•		280					285			
His	Ser	Le	u (Glu	His	Glu	Leu	Ser	Leu	Ser	Asp	Arg	Met	Asn	Lys	Val
	290	1					295					300				
Thr	Pro	G1	n l	Leu	Leu	Ala	Leu	Ala	Asp	Ala	Gly	His	Asn	Asp	Val	Pro
305						310					315					320
Ser	Arg	Va:	1 /	Asp	Glu	Pro	Tyr	Arg	Arg	Ala	Val	His	Gly	Val	Arg	Gly
					325					330					335	
Arg	Ile	Let	u A	\la	Thr	Ťhr	Ala	Glu	Leu	Ile	Gly	Glu	Asp	Ala	Val	Glu
			3	340					345					350		
Gly	Val	Tr	o F	he	Lys	Val	Phe	Thr	Pro	Tyr	Ala	Ser	Pro	Glu	Glu	Phe
		359	5					360					365			
Leu	Asn	Asp) A	lla	Leu	Thr	Ile	Asp	His	Ser	Leu	Arg	Glu	Ser	Asn	Asp
	370						375					380				
Val	Leu	Ιlε	A	la	Asp	Asp	Arg	Leu	Ser	Val	Leu	Ile	Ser	Ala	Ile	Glu
385						390					395					400
Ser	Phe	Gly	P			Leu	Tyr	Ala	Leu	Asp	Leu	Arg	Gln	Asn	Ser	Glu
					405 ·					410					415	
Ser	Tyr	Glu			Val	Leu	Thr			Phe	Glu	Arg .	Ala	Gln	Val	Thr
			4	20					4260					430		

				_											
									(32)						
		61						•	(02)						62
Al	a As	n Ty	r Aı	g Gl	u Le	u Se	r Gl	u Ala	a Gl	u Ly	s Le	u Gl	u Va	ıl Le	u Leu
		43					44			Ī		44			
Ly	s Gl	u Le	eu Ar	g Se	r Pro	Ar	g Pro	o Lei	u Il	e Pr	o Hi	s Gl	y Se	r As	p Glu
	45					45	-				46				
		r Gl	u Va	1 Th			g Glu	ı Let	ı Gly	y Ile	e Phe	e Ar	g Th	r Ala	a Ser
46					470					47					480
GI	u Ala	a Va	ıl Ly	s Ly 48		e Gl	y Pro	Arg	Met 490		l Pro	Hi:	s Cy	s Ile 498	e Ile
Sea	r Me	t Al	a Se	r Se	r Val	Th	r Asp	Val	Lei	ı Glı	ı Pro	Me	t Va	l Lei	ı Leu
			50	0				505	5				51	0	
Lys	s Glu	ı Ph	e Gl	y Lei	ı Ile	Ala	a Ala	Asr	Gly	/ Asp	Asr	Pro	Ar	g Gly	Thr
		51					520					525			
Val	530		1 116	e Pro	Leu	Phe 535		Thr	· Ile	Glu	4 Asp 540		ı Glı	n Ala	Gly
Ala	Gly	· 11	e Lei	ı Ası	Glu	Leu	ı Trp	Lys	Ile	Asp	Leu	Туг	Arg	g Asn	Tyr
545	;				550					555	;				560
Leu	Leu	Glı	n Arg	g Asp	Asn	Val	Gln	Glu	Val	Met	Leu	Gly	Туз	Ser	Asp
•				565					570					575	
Ser	Asn	Lys	5 Ası 580		Gly	Tyr	Phe	Ser 585	Ala	Asn	Trp	Ala	Leu 590	ı Tyr	Asp
Ala	Glu	Leu	ı Glr	Leu	Val	Glu	Leu	Cys	Arg	Ser	Ala	Gly	Val	Lys	Leu
		595	;				600					605			
Arg		Phe	His	Gly	Arg	Gly	Gly	Thr	Val	Gly	Arg	Gly	Gly	Gly	Pro
•	610			٠.	_	615					620				
Ser 625	lyr	Asp	Ala	lle		Ala	Gln	Pro	Arg		Ala	Val	Gln	Gly	
	Ara	Tlo	Thr	Glu	630	Cl _w	C1	T1.	11.	635	41-	T	an.	01	640
,,,		116	1111	645	0111	оту	VIU	116	650	261.	мта	Lys	ıyr	Gly 655	Asn
Pro	Glu	Thr	Ala		Arg	Asn	Leu	Glu		Leu	Val	Ser	Ala	Thr	Lou
			660					665		200	101	501	670	1111	Leu
Glu	Ala	Ser	Leu	Leu	Asp	Val	Ser	G1u	Leu	Thr	Asp	His		Arg	Ala
		675					680					685			
Tyr		Ile	Met	Ser	Glu	Ile	Ser	Glu	Leu	Ser	Leu	Lys	Lys	Tyr	Ala
•	690					695					700				
Ser	Leu	۷al	His	Glu	Asp	Gln	Gly :	Phe	Ile	Asp	Tyr	Phe	Thr	Gln	Ser

Thr Pro Leu Gln Glu Ile Gly Ser Leu Asn Ile Gly Ser Arg Pro Ser

Ser Arg Lys Gln Thr Ser Ser Val Glu Asp Leu Arg Ala Ile Pro Trp Val Leu Ser Trp Ser Gln Ser Arg Val Met Leu Pro Gly Trp Phe Gly

Val Gly Thr Ala Leu Glu Gln Trp Ile Gly Glu Gly Glu Gln Ala Thr

Gln Arg Ile Ala Glu Leu Gln Thr Leu Asn Glu Ser Trp Pro Phe Phe

Thr Ser Val Leu Asp Asn Met Ala Gln Val Met Ser Lys Ala Glu Leu

Arg Leu Ala Lys Leu Tyr Ala Asp Leu Ile Pro Asp Arg Glu Val Ala

795 ·

(33)63 64 Glu Arg Val Tyr Ala Val Ile Arg Glu Glu Tyr Phe Leu Thr Lys Lys 840 Met Phe Cys Val Ile Thr Gly Ser Asp Asp Leu Leu Asp Asp Asn Pro 855 Leu Leu Ala Arg Ser Val Gln Arg Arg Tyr Pro Tyr Leu Leu Pro Leu 870 875 Asn Val Ile Gln Val Glu Met Met Arg Arg Tyr Arg Lys Gly Asp Gln 885 890 Ser Glu Gln Val Ser Arg Asn Ile Gln Leu Thr Met Asn Gly Leu Ser 900 905 Thr Ala Leu Arg Asn Ser Gly 915 【0111】配列番号:17 *トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸 合成DNA アンチセンス:NO 配列 CGCGAGGTAC CACCTGTCAC 20 【0112】配列番号:18 ※トポロジー:直鎖状 20 配列の種類:他の核酸 合成DNA アンチセンス:YES * CAATCCAGGT ACCGGCAACC 20 【0113】配列番号:19 ★トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸 合成DNA アンチセンス:NO 配列 GGATCCCCAA TCGATACCTG GAA 23 【0114】配列番号:20 ☆トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸 合成DNA アンチセンス:YES ☆ 配列 CGGTTCATCG CCAAGTTTTT CTT 23 【0115】配列番号:21 ◆トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸 ·合成DNA アンチセンス:NO 配列 GTCGACGGAT CGCAAATGGC AAC 23

【0116】配列番号:22

【0117】配列番号:23

配列の長さ:23 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列

GGATCCTTGA GCACCTTGCG CAG

配列の長さ:20 配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

トポロジー:直鎖状

アンチセンス:YES

配列の種類:他の核酸 合成DNA

23

50 配列の種類:他の核酸 合成DNA

アンチセンス:NO

CATCTAAGTA TGCATCTCGG

【0118】配列番号:24

配列の長さ:20 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

配列

TGCCCCTCGA GCTAAATTAG

【図面の簡単な説明】

【図1】 変異型lysCを有するプラスミドp399AK9B及び 10 p399AKYB構築の過程を示す図。

【図2】 lysAを有するプラスミドp299LYSAの構築の過程を示す図。

【図3】 lysA及びBrevi.-oriを有するプラスミドpLYS ABの構築の過程を示す図。

【図4】 PEPC構造遺伝子を含むプラスミドpAKPFdsの構築の過程を示す図。

【図5】 新規なコリネ型細菌用クローニングベクター pVK6及びpVK7の構築の過程を示す図。

【図6】 野生型高発現型ppcを含むプラスミドpPwmの 構築の過程を示す図。

【図7】 変異型lysC、lysA及びBrevi.-oriを有するプ※

20

*トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

アンチセンス:YES

20

※ラスミドpCLの構築の過程を示す図。

【図8】 dapA及びBrevi.-oriを有するプラスミドpDPS Bの構築の過程を示す図。

【図9】 dapB及びBrevi.-oriを有するプラスミドpDPR Bの構築の過程を示す図。

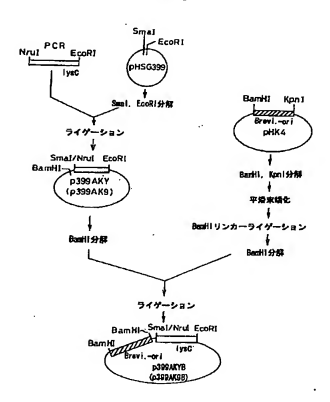
【図10】 ddh及びBrevi.ori-を有するプラスミドpPK 4Dの構築の過程を示す図。

【図11】 lysC、dapB及びBrevi.-oriを有するプラスミドpCRCABの構築の過程を示す図。

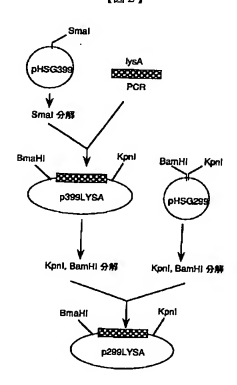
【図12】 変異型lysC、dapB及びBrevi.-oriを有するプラスミドpCBの構築の過程を示す図。

【図13】 変異型lysC及びddhを有するプラスミドpCD の構築の過程を示す図。

[図1]

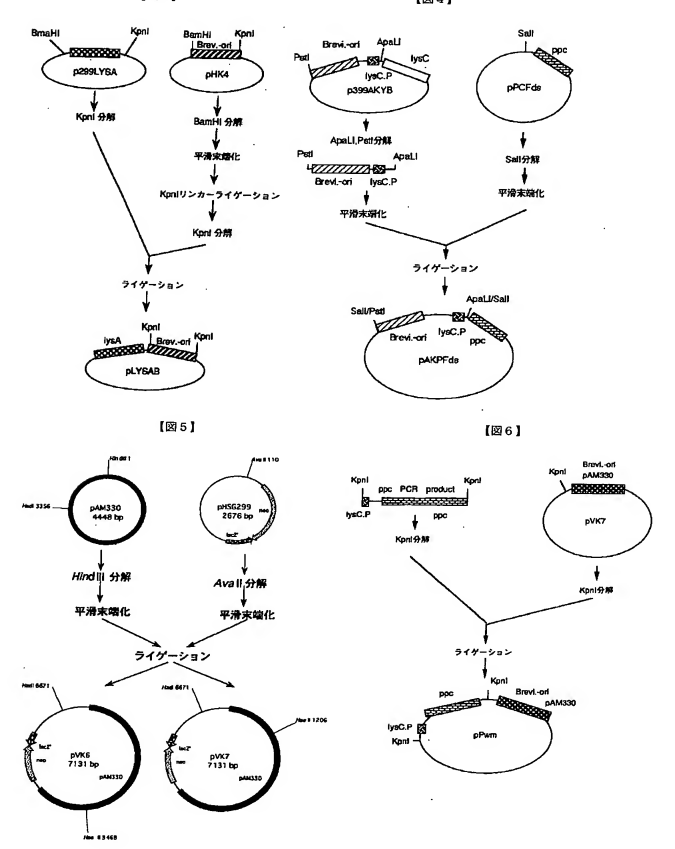


【図2】

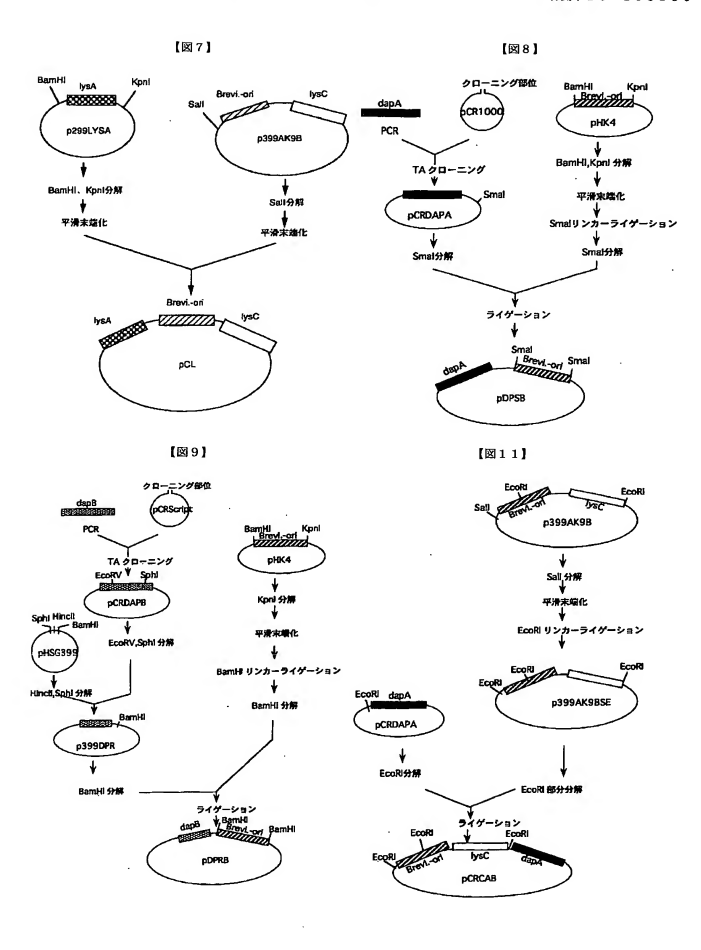


【図3】

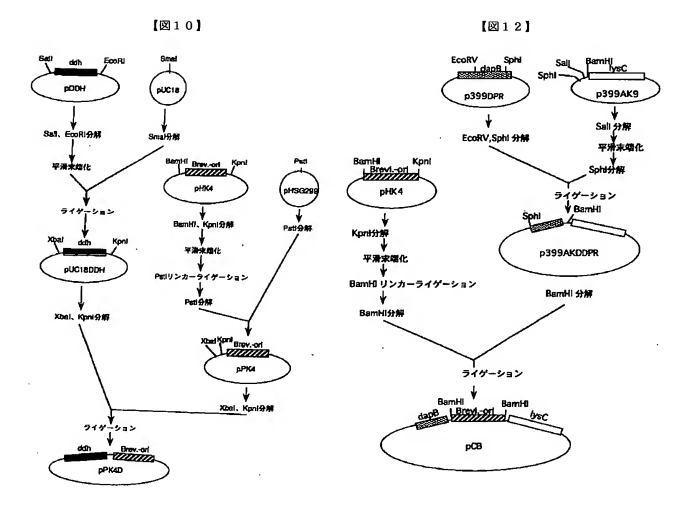
[図4]



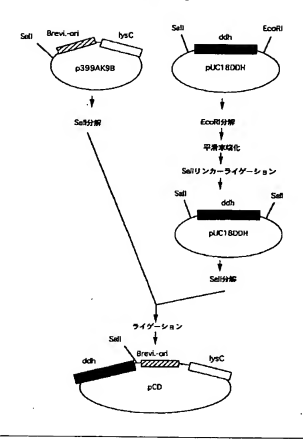
3.



્યુ



【図13】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6	識別記号	FΙ

C 1 2 R 1:15)

(C 1 2 N 1/21

C 1 2 R 1:15)

(C 1 2 P 13/08

C 1 2 R 1:15)

(72)発明者 中松 亘

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1味の素 株式会社生産技術研究所内